Docket No. 195378US0DIV

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Chieko OSUMI et al.

GAU:

SERIAL NO: New Application

EXAMINER:

FILED:

Herewith

FOR:

RAFFINOSE SYNTHASE GENE, METHOD OF PRODUCING RAFFINOSE, AND TRANSGENIC PLANT

REQUEST FOR PRIORITY

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

SIR:

- Full benefit of the filing date of U.S. Application Serial Number 08/846,234, filed April 28, 1997, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §120.
- □ Full benefit of the filing date of U.S. Provisional Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119(e).
- Applicants claim any right to priority from any earlier filed applications to which they may be entitled pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119, as noted below.

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicants claim as priority:

COUNTRYAPPLICATION NUMBERMONTH/DAY/YEARJapan8-107682April 26, 1996Japan8-198079July 26, 1996

Certified copies of the corresponding Convention Application(s)

- □ are submitted herewith
- □ will be submitted prior to payment of the Final Fee
- were filed in prior application Serial No. 08/846,234 filed April 28, 1997.
- were submitted to the International Bureau in PCT Application Number.

 Receipt of the certified copies by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.
- (A) Application Serial No.(s) were filed in prior application Serial No. filed; and
 - (B) Application Serial No.(s)
 - are submitted herewith
 - will be submitted prior to payment of the Final Fee

Respectfully Submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Norman F. Olbon

Registration No. 24,618

James J. Kelly, Ph.D.

Registration No. 41,504

22850

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 10/98)



195378US0DIV

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

INVENTOR(S) Chieko OSUMI et al.

SERIAL NO:

New Application

FILING DATE: Herewith

FOR:

RAFFINOSE SYNTHASE GENE, METHOD OF PRODUCING RAFFINOSE, AND TRANSGENIC PLANT

FEE TRANSMITTAL

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

FOR	NUMBER FILED	NUMBER EXTRA	RATE	CALCULATIONS								
TOTAL CLAIMS	24 - 20 =	4	× \$18 =	\$72.00								
INDEPENDENT CLAIMS	DEPENDENT CLAIMS 7 - 3 = 4 × \$78 =											
□ MULTIPLE DEPENDE	MULTIPLE DEPENDENT CLAIMS (If applicable) + \$260 =											
□ LATE FILING OF DEC	LATE FILING OF DECLARATION + \$130 =											
	BASIC FEE											
	ULATIONS	\$1,074.00										
□ REDUCTION BY 50% I	FOR FILING BY S	MALL ENTI	TY	\$0.00								
□ FILING IN NON-ENGL	ISH LANGUAGE		+ \$130 =	\$0.00								
□ RECORDATION OF AS	SSIGNMENT		+ \$40 =	\$0.00								
			TOTAL	\$1,074.00								

Please charge Deposit Account No. 15-0030 in the amount of

A duplicate copy of this sheet is enclosed.

- A check in the amount of
- \$1,074.00
- to cover the filing fee is enclosed.

The Commissioner is hereby authorized to charge any additional fees which may be required for the papers being filed herewith and for which no check is enclosed herewith, or credit any overpayment to Deposit Account No. 15-0030. A duplicate copy of this sheet is enclosed.

Date:

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 11/98)

Respectfully Submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

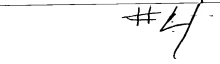
Norman F/Oblon

Registration No.

24,618

James J. Kelly, Ph.D.

Registration No. 41,504



IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re the Application of

Chieko OSUMI, et al.

Serial No. 08/846,234

Filed: April 28, 1997

For: RAFFINOSE SYNTHASE GENE, METHOD FOR PRODUCING

RAFFINOSE, AND TRANSGENIC PLANT

VERIFICATION OF TRANSLATION

Honorable Commissioner of Patents and Trademarks Washington, D.C. 20231

Sir:

- I, Yoshiyuki KAWAGUCHI, of c/o TOYAMA, MATSUKURA, KAWAGUCHI & ONO, Yokoyama Building 6th Floor, 4-10, Higashi Nihonbashi 3-chome, Chuo-ku, Tokyo, 103 Japan, declare:-
 - (1) that I know well both Japanese and English languages;
- (2) that I translated the attached Text of Specification and Claims from Japanese into English;
- (3) that the attached English translation is a true and correct translation of the Japanese text of specification and claims as filed in the United States Patent and Trademark Office on April 28, 1997 under Serial No. 08/846,234 to the best of my knowledge and belief; and
- (4) that all statements made of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true, and further that these statements are made with the knowledge that willful false statements and the like are punishable by fine or imprisonment, or both, under 18 USC 1001, and that such false statements may jeopardize the validity of the application or any patent issuing thereon.

Signed at Tokyo, Japan, this 1st day of September, 1997.

Yoshiyuki KAWAGUCHI

#4

Docket No. 10-851-0

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Chieko OSUMI, et al.

SERIAL NO. NEW APPLICATION

FILED: HEREWITH

FOR: RAFFINOSE SYNTHETASE GENE, METHOD OF PRODUCING RAFFINOSE AND

TRANSGENIC PLANT

CERTIFIED STATEMENT RE FILING IN FOREIGN LANGUAGE

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

Sir:

It is hereby certified that the subject application is being filed in a foreign language, in accordance with the provisions of 37 CFR 1.52(d).

A certified English translation, and a suitable amendment placing the application and claims thereof into proper U.S. format if needed, will be filed in due course.

Respectfully submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Norman F. Oblon
ATTORNEY OF RECORD

Registration No. 24,618

James J. Mely, PLD. Nog. No. 411, 204

Fourth Floor 1755 Jefferson Davis Highway Arlington, Virginia 22202 (703) 413-3000 Fax: (703) 413-2220 (OSMMN 1/97)



明細書

ラフィノース合成酵素遺伝子、ラフィノースの製造法及び形質転換植物

技術分野

本発明は、ラフィノース合成酵素、ラフィノース合成酵素もしくはラフィノース合成酵素を含む細胞抽出物を用いたラフィノースを合成する方法、ラフィノース合成酵素をコードするDNA、及びこのDNAの植物における利用に関する。ラフィノースは、ビフィズス菌増殖活性を有し食品原料として、あるいは臓器保存液などの医薬品として様々な分野で利用されている。

背景技術

ラフィノースは、スクロースのグルコシル基にガラクトースがα-1.6結合したラフィノース族オリゴ糖の一つである。ラフィノース属オリゴ糖には、ラフィノースの他に、ガラクトースが2つ結合したスタキオース、3つ結合したベルバスコースなどがある。これらの糖は、豆類、ナタネ、綿実など様々な植物の種子中の貯蔵糖と、キュウリやメロンなどウリ科植物にみられる転流糖として、また耐冷性を獲得したロゼット薬、甜菜(サトウダイコン)など植物に広く存在する。

ラフィノース族オリゴ糖の生合成は、次のようであり、

 $UDP-h^*59h-x + 5$419h-n → h^*59f1-n + UDP ···(a)$ $h^*59f1-n + x9n-x → 5741-x + 5$419h-n ···(b)$ $h^*59f1-n + 5741-x → x9f4-x + 5$419h-n ···(c)$

各々の反応は(a)ガラクチノール合成酵素(GS:EC2.4.1.123)、(b)ラフィノース合成酵素(RS:EC2.4.1.82)(c)スタキオース合成酵素(STS:EC2.4.1.67)により触媒される。

現在、ラフィノースは、甜菜から抽出され、スクロース精製過程において分離精製されている。しかし、ラフィノースはスクロースの結晶性を低下させるので、甜菜は低ラフィノースを目標に育種、改良され、甜菜中のラフィノース含量は0.03%から0.16% (Enzyme Microb. Technol.. Vol.4 May, 130-135(1982)) と低い。従って、このような低含量の甜菜より効率的にラフィノースを得るのは容易ではない。

先に述べたように、ラフィノースは、ダイズをはじめとするマメ科の成熟種子に含まれているほか、甜菜、あるいはキュウリなどのウリ科植物に含まれている。ダイズの成熟種子中には、ダイズオリゴ糖として、スクロース(含有量約5%)、スタキオース(同約4%)、ラフィノース(同約1%)が含まれている。これらのダイズオリゴ糖は、脱脂ダイズから除蛋白した画分に回収され、濃縮後、機能性食品などに利用されている。しかし、オリゴ糖全体の中でもラフィノースは10%であり、量的にも少ない。

一方、ラフィノースの酵素的合成法も報告されている(Trends in Glycoscience and Glycotechnology 7.34, 149-158(1995))。これは、 α -ガラクトシダー ゼの縮合反応によ

りガラクトビオースを合成し、さらにこのガラクトビオースをガラクトシル基の供与体としてスクロースにガラクトシル転移反応により転移させて、ラフィノースを合成する方法である。しかし、この反応は、乳糖加水分解物 1. 9 kgよりガラクトビオースが 3 5 0 g合成され、ガラクトビオース 1 9 0 gとスクロース 7 6 0 gよりラフィノース 1 0 0 g が得られる反応であり、生成するラフィノースの収率が低く、効率的な合成法には至っていない。

以上のような方法の他に、生合成系酵素遺伝子の形質転換により、ラフィノース含量の高い植物を育種する方法も考えられる。例えば、Kerrらはガラクチノール合成酵素遺伝子をクローニングし、ナタネを形質転換した(W093/02196)。しかし、その結果、GS活性は増加したが、ラフィノース族オリゴ糖は逆に低下し、ガラクチノール合成酵素を導入することによるラフィノース族オリゴ糖の生合成を増加させるという目的は達成されなかった。したがって、植物のラフィノース族オリゴ糖の含量を増加させるする方法は提供されていない。

一方、ラフィノース族オリゴ糖を低減化することも求められている。先に述べたように、ラフィノース族オリゴ糖は、主に、ダイズなど豆類、ナタネ、綿実など様々な植物の種子中の貯蔵糖と、キュウリやメロンなどウリ科植物にみられる転流糖として、また、耐冷性を獲得したロゼット葉、甜菜、など植物に広く存在するが、ダイズ、ナタネ、綿菜などの搾油されたミールには、これらのラフィノース族オリゴ糖が含まれている。これらミールのほとんどは、飼料として利用されているが、αーガラクトンダーゼを持たないヒトや動物は、直接ラフィノース族オリゴ糖を消化することはできない。さらに、ラフィノース族オリゴ糖は、腸内細菌が資化しガスを発生させるなどにより、飼料の代謝エネルギー効率を低下させることが知られており、飼料中のラフィノース族オリゴ糖を除くことで、トリの飼料効率が上昇したと報告されている(Coon、Proceeding Soybean Utilization Alternatives. Univrsity of Minnesota、203-211 (1989))。このようなことから、ラフィノース族オリゴ糖の減少したダイズ、ナタネ、綿実などの飼料作物が望まれている。

また、これらの植物の中では、油の含量を多くする育種がなされてきた。光合成産物は、 油脂、蛋白質、ラフィノース族オリゴ糖を含む糖質に分配されている。ダイズでは、油脂 量と糖質量に逆の相関があることが報告されている。ラフィノース族オリゴ糖の生成を抑 制することにより、同じ光合成の能力のダイズにおいて油脂含量を増加させることが期待 できる。

以上の観点から、Kerrらは、交配選抜育種により、ラフィノース族オリコ糖が80%から90%低下した低ラフィノース族オリゴ糖ダイズ品種を作出したと報告している (¥093/00742)。しかしこれは、品種の作出であり、栽培適性や、耐病性などに対応した様々な品種に応用できるものではない。また、広く様々な植物に適用できるものではない。 甜菜、サトウキビなどにも含まれるラフィノースは、砂糖の結晶性を低下させることが

甜菜、サトウキビなどにも含まれるラフィノースは、砂糖の結晶性を低下させることが知られている。従って、ラフィノースの生成がなければ、これら植物での砂糖の生成効率が上がることが期待できるが、ラフィノースを含まないテンサイは作出されていない。

上述したように、従来精製されたラフィノース合成酵素は、酵素活性として確認されているのみであり、酵素の同定はなされていなかった。また、その活性も低いものであり、活性の高いラフィノース合成酵素が望まれていた。また、従来のラフィノースの製造法は

収率が低く、効率のよいラフィノースの製造法が望まれていた。その一方で、ラフィノース族オリゴ糖が低減化された植物を肖種することも望まれている。

発明の開示

本発明は、上記観点からなされたものであり、活性の高いラフィノース合成酵素及びこれをコードするDNAの取得、効率的なラフィノースの酵素的合成法、及びラフィノース合成酵素をコードするDNAの植物における利用法を提供することを課題とする。

本発明者は、上記課題を解決するために鋭意検討を行った結果、キュウリからラフィノース合成酵素を精製することに成功した。また、このラフィノース合成酵素をコードする 遺伝子をクローニングするために、本発明者らは鋭意検討を行った。その結果、キュウリのラフィノース合成酵素ペプチド断片のアミノ酸配列より推定した塩基配列をもとに一本 鎖DNAを化学合成し、この一本鎖合成DNAをプライマーとして、キュウリから抽出した poly(A)*RNAより作製したcDNAを鋳型としてPCRを行い、ラフィノース合成酵素遺伝子に特異的なDNA断片を得た。さらに、このDNA断片をプローブとしてキュウリ由来cDNAライブラリーに対しハイブリダイゼーションを行い、ラフィノース合成酵素遺伝子を単離した。この単離したラフィノース合成酵素遺伝子断片を用い、植物で発現可能な制御領域を有するキメラ遺伝子を作成し、植物を形質転換した。さらに、導入したラフィノース合成酵素遺伝子により、内在性ラフィノース合成酵素の機能を制御し、ラフィノース族オリゴ糖の低減化した植物を作出するに至った。

すなわち本発明は、下記性質を有するラフィノース合成酵素を提供する。

- (1) 作用及び基質特異性:スクロースとガラクチノールからラフィノースを生成する。
- (2) 至適pH:約6~8
- (3) 至適温度:約35~40℃
- (4) 分子量:
- ①ゲルろ過クロマトグラフィーにより測定される分子量:約75kDa~95kDa
- ②ポリアクリルアミドゲル電気泳動 (Native PAGE) により測定される分子 ・ 約90kDa~100kDa
- ③還元条件下におけるSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)により測定される分子量:約90kDa~100kDa
- (5)阻害:

ヨードアセトアミド、N-エチルマレイミド、ミオイノシトールにより阻害される。

本発明は、上記ラフィノース合成酵素の具体的な態様として、アミノ酸配列中に、配列 表配列番号1~3に示す各アミノ酸配列を含むラフィノース合成酵素を提供する。

また、本発明は、下記(A)又は(B)に示すタンパク質であるラフィノース合成酵素を提供する。

- (A) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B)配列表の配列番号 5 に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは数個のアミノ酸の 置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、スクロースとガ ラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質。

本発明はまた、スクロース及びガラクチノールに上記ラフィノース合成酵素を作用させてラフィノースを生成させることを特徴とするラフィノースの製造方法を提供する。

本発明はさらに、上記ラフィノース合成酵素をコードするDNA、及び、

下記(A)又は(B)に示すタンパク質をコードするDNAを提供する。

- (A) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは数個のアミノ酸の 置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、スクロースとガ ラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質。

本発明は、上記DNAの具体的態様として、下記(a)又は(b)に示すDNAを提供する。

- (a) 配列表の配列番号4に記載の塩基配列のうち、少なくとも塩基番号57~2408からなる塩基配列を含むDNA。
- (b)配列表の配列番号4に記載の塩基配列のうち、少なくとも塩基番号57~2408 からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつスクロースとガ ラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質をコードするDNA。

さらに本発明は、ラフィノース合成酵素遺伝子又はその一部と、植物細胞で発現可能な 転写制御領域とを含むキメラ遺伝子、及び、このキメラ遺伝子で形質転換された植物を提供する。

また本発明は、前記キメラ遺伝子で植物を形質転換し、この遺伝子を植物細胞内で発現させることにより、前記植物のラフィノース族オリゴ糖含量を変化させる方法を提供する。

以下、上記(1)~(5)に記載の性質を有するラフィノース合成酵素、又は、上記

(A)及び(B)のタンパク質であるラフィノース合成酵素を、単に「ラフィノース合成酵素」ということがある。また、ラフィノース合成酵素をコードするDNA、又はラフィノース合成酵素をコードし、さらに非翻訳領域を含むDNAを、「ラフィノース合成酵素遺伝子」ということがある。

以下、本発明を詳細に説明する。

<1>本発明のラフィノース合成酵素

本発明のラフィノース合成酵素は、下記性質を有する。

- (1)作用及び基質特異性:スクロースとガラクチノールからラフィノースを生成する。
- (2) 至適pH:約6~8
- (3) 至適温度:約35~40℃
- (4) 分子量:
- ①ゲルろ過クロマトグラフィーにより測定される分子量:約75kDa~95kDa
- ②ポリアクリルアミドゲル電気泳動 (Native PAGE) により測定される分子 量:約90kDa~100kDa
- ③還元条件下におけるSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-РAGE)により測定される分子量:約90kDa~100kDa
- (5)阻害:

ヨードアセトアミド、N-エチルマレイミド、ミオイノシトールにより阻害される。

上記の性質を有するラフィノース合成酵素は、キュウリ本素より単離、精製されたものであり、発明者により初めて同定された。このキュウリ由来のラフィノース合成酵素は、後記実施例に示すように、その酵素タンパク質のアミノ酸配列中に、配列表配列番号1~3に示す各アミノ酸配列を含んでいる。また、その全アミノ酸配列を、配列表配列番号5に示す。

ラフィノース合成酵素は、ウリ科植物、例えばメロン(Cucumis melo)、キュウリ(Cucumis sativas)などの植物から得られる。特に、これらの植物の葉、 特に葉脈系、及び種子等の組織がラフィノース合成酵素の含有量が多い。

次に、本発明のラフィノース合成酵素の製造法の例として、キュウリからラフィノース 合成酵素を単離・精製する方法を説明する。

上記のようにして得られる粗抽出液を、通常のタンパク質の精製法、例えば、 除イオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー、ゲル濾過、塩析等を組み合わせて分画することによって、ラフィノース合成酵素を精製することができる。

陰イオン交換クロマトグラフィーは、例えば、HiTrapQ(ファルマシア社製)等の強塩基性陰イオン交換体や、DEAE-TOYOPEARL(東ソー社製)等の弱塩基性陰イオン交換体を充填したカラムを用いることによって行うことができる。ラフィノース合成酵素を含む抽出液をこれらのカラムに通液させて酵素をカラムに吸着させ、カラムを洗浄した後に、高塩濃度の緩衝液を用いて酵素を溶出させる。その際、段階的に塩濃度を高めてもよく、濃度勾配をかけてもよい。例えば、HiTrapQカラムを用いた場合には、カラムに吸着したラフィノース合成酵素活性は、0.3M程度のNaClで溶出される。また、DEAE-TOYOPEARLでは溶出液として0.05M~0.35MのNaCl濃度勾配が、ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィーでは溶出液として0.01M~0.3Mのリン酸濃度勾配が好ましい。

上記の操作の順は特に問わず、また、各操作は2回又はそれ以上繰り返してもよい。また、それぞれのカラムに試料液を通液する前に、透析等によって試料液を適当な緩衝液に 交換しておくことが望ましい。さらに、それぞれの段階で試料液を濃縮してもよい。

精製の各段階においては、分画されたフラクション中に含まれるラフィノース合成酵素 活性を測定し、活性の高いフラクションを集めて次の段階に供試することが好ましい。ラフィノース合成酵素活性を測定する方法としては、例えば、Lehle, H らにより報告されている放射性同位体を用いる方法(Eur. J. Biochem. 38, 103-110(1973))が挙げられる。また、この変法として、反応温度と基質温度を 変更してもよい。例えば、最終濃度として、 1 0 mM 14 C-スクロース、 2 0 mM 15 クチノール、 2 5 mM HEPES(2-(4-(2-th 10 +シェチル)-1-t 10 $^$

1時間インキュベートして反応を行い、200 μ 1のエタノールを加え、95℃で30秒間加熱して、反応を停止する。この反応液の遠心上流をワットマン3MM**濾紙**にスポットし、n-プロパノール:酢酸エチル:k=4:1:2にて展開した。 14 Cのラフィノースへの取り込みを調べ、これをラフィノース合成酵素活性(nmo1/時間)とする。

本発明者は、上記の方法に代わる方法として、ラフィノース合成反応により生成するラフィノースをHPLC(高速液体クロマトグラフィー)により定量することによって、ラフィノース合成酵素活性を測定する方法を開発した。この方法によれば、Lehle. Hらの方法に比べて簡便かつ迅速に測定することができ、特に 精製操作における活性フラクションの検出には好適である。以下に本方法を説明する。

ラフィノース合成反応は、最終濃度が下記の組成になるように調製した反応被に $10\sim50\mu$ 1のラフィノース合成酵素液を添加して 100μ 1とし、32で60分間、反応を行う。

(反応液組成(最終濃度))

- 2.5 mM スクロース
 - 5 mM ガラクチノール
 - 5 mM DTT
 - 20 mM トリス塩酸緩衝液(pH7.0)

上記のようにして反応を行った後、反応液の4倍容のエタノールを加え、95℃で30秒間加熱して反応を停止する。これを遠心し、遠心上清を減圧乾固した後、蒸留水に溶解し、HPLCにて反応生成物中のラフィノースを定量し、ラフィノース酵素活性とする。HPLCは、例えば、糖分析システムDX500(CarboPac PAIカラム、パルスドアンペロメトリー検出器(ダイオネクス社製))を用いて行うことができる。

反応時間を変化させたときの生成ラフィノース量を上記の方法により測定した結果を図 1に示す。図から明らかなように、本方法により、ラフィノース合成酵素活性を直線性よ く、かつ簡便に測定することができる。

精製されたラフィノース合成酵素の精製度の確認や分子量の測定は、ゲル電気泳動、ゲルる過クロマトグラフィー等によって行うことができる。また、酵素学的性質は、反応温度あるいは反応pHを変化させて酵素活性を測定し、あるいは種々の酵素阻害剤や金属イオン等を反応液に添加し、残存酵素活性を測定することによって、検討すればよい。さらに、ラフィノース合成酵素を種々のpH条件下又は温度条件下に一定時間さらした後に酵素活性を測定することにより、安定pH範囲及び安定温度範囲を調べることができる。

前記したラフィノース合成酵素の性質は、このようにして決定されたものであるが、測定条件によって異なる結果が得られる場合があることに留意すべきである。例えば、ゲルろ過クロマトグラフィーによる分子量の測定は、用いるゲルろ過剤や緩衝液の種類、あるいは分子量マーカーによって、影響される。また、酵素活性は、同じpHであっても緩衝液の種類又は塩濃度によって異なることが多い。したがって、ラフィノース合成酵素の同定に際しては、個々の性質のみではなく、総合的な検討を行うことが好ましい。

本発明のラフィノース合成酵素は、上記のようにキュウリから単離・精製することによって得られるが、異種タンパク質の醗酵生産に通常用いられている方法によって、後述す

るラフィノース合成酵素をコードするDNAを適当な宿主に導入し、発現させることによっても製造することができる。

ラフィノース合成酵素遺伝子を発現させるための宿主としては、エシェリヒア・コリ(Escherichia coli)をはじめとする種々の原核細胞、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)をはじめとする種々の真核細胞が考えられるが、植物細胞、特にタバコ、キュウリ、シロイヌナズナ(アラビドプシス)等の植物由来の細胞が望ましい。

形質転換に用いる組み換えプラスミドは、発現させようとする細胞の種類に応じた発現ベクターに、ラフィノース合成酵素をコードするDNAを挿入することで調製可能である。植物の発現ベクターは、植物で働くプロモーターDNA配列、またはそれらを複数個組み合わせたものと、植物で働くターミネーターDNA配列を持ち、その両側に外来遺伝子を挿入できる配列を有するものであればよい。

このようなプロモーターには、植物体全体で発現するCaMV 35SRNAプロモーター、CaMV 19SRNAプロモーター、ノバリン合成酵素プロモーター等、緑色組織で発現するRubisCO小サブユニットプロモーター等、種子などの部位特異的に発現するナビン(napin)、ファセオリン(phaseolin)等の遺伝子のプロモーター等が挙げられる。さらに、上記のようなターミネーターとしてはノバリン合成酵素ターミネーター、RubisCO小サブユニット3、側部位等が挙げられる。

植物用の発現ベクターとしてpBI121、p35S-GFP(CLONTECH社製)等が市販されているのでこれを用いてもよい。ウイルスRNAを発現するベクターを用い、そのコードしている外皮蛋白質などの遺伝子をラフィノース合成酵素遺伝子に置換してもよい。

形質転換には通常用いられている方法、アグロバクテリウム法、パーティクルガン法、エレクトロポレーション法、PEG法等を、供試する宿主細胞に応じて用いればよい。ラフィノース合成酵素活性の検出には、ラフィノース合成酵素精製を行った方法を用いることができる。その際、試料を除イオン交換カラムに通すなどして、あらかじめα - ガラクトシダーゼを除いておくことが望ましい。

キュウリ由来のラフィノース合成酵素をコードする遺伝子とは、発現した時にラフィノース合成酵素活性を有するものであればすべて含まれるが、好ましくは、配列表の配列番号5記載のアミノ酸配列をコードするDNAを有する遺伝子、又は配列表の配列番号4記載の塩基配列を有する遺伝子が挙げられる。尚、配列表の配列番号5記載のアミノ酸配列をコードする遺伝子とは、コドンの縮重を考慮すると種々の塩基配列が包含される。即ち、このような種々の塩基配列の中から、遺伝子発現系の諸要素、たとえば宿主細胞の種類等による優先コドン、転写されたRNAにより形成される高次構造の回避などを考慮して選択すればよい。選択された塩基配列は、自然界からクローニングされたDNAであっても、人為的に化学合成されたDNAであってもよい。

<2>本発明のラフィノース合成酵素をコードするDNA

ラフィノース合成酵素をコードするDNAは、キュウリなどの植物体から単離したpo ly(A) ^{*}RNAからcDNAライブラリーを調製し、このcDNAライプラリーをハイ ブリダイゼーションによってスクリーニングすることによって、取得することができる。 ハイブリダイゼーションに用いるプローブは、ラフィノース合成酵素タンパク質の部分ア ミノ酸配列に基づいて合成されたオリゴヌクレオチドをプライマーとするPCR(polyme rase chain reaction)によって増幅することによって、取得することができる。

以下に、キュウリ由来の $poly(A)^*RNA$ から本発明のDNAを取得する方法を具体的に説明する。

poly(A) *RNAの抽出部位としては、ラフィノース合成酵素遺伝子が発現していればキュウリ植物体のどこを用いても良く、様々な生長段階の葉、鉴、蕾、果実、種子等より得ることができるが、望ましくは果実をつけた後の展開葉、特に葉脈部分を材料とするのがよい。

キュウリ組織から全RNAを抽出するには、効率よく損傷の少ないRNAが得られるならば方法は制限されず、例えば、フェノール/SDS法、グアニジンイソチオシアネート/塩化セシウム法等、公知のいずれの方法によっても可能である。こうして得た全RNAからオリゴ(dT)担体を用いてpoly(A)*RNAを分離できる。また、全RNAを抽出せずにpoly(A)*RNAを得ることのできるキット(MPG Direct mRNA Purification Kit、CPG, INC. 社等)を使用しても良い。

c DNAライブラリーのスクリーニングに使用するプローブのDNA断片は、PCRを行うことで得ることができる。既にわかっているペプチド断片のアミノ酸配列、例えば配列表配列番号1~3に示すアミノ酸配列より推定される塩基配列を有する一本鎖DNAを化学合成し、これをプライマーに用いてPCRを行う。プライマーには、得られているペプチド断片のアミノ酸配列のどの部分を用いてもよいが、コドンの縮重が少なく、複雑な高次構造を形成しないと思われる配列を選ぶのが望ましい。また、RACE(Rapid

Amplification of cDNA End:PCR PROTOCOLS A Guide to Methods and Applications、ACA DEMIC press INC. p28~38)を行っても良い。

このようなPCRの鋳型には、cDNAライプラリー、一本鎖<math>cDNAを用いることが望ましい。PCR反応に逆転写酵素活性を有する耐熱性DNAポリメラーゼを用いる場合には、poly(A) $^{\dagger}RNA$ 、場合によっては全RNAを用いても良い。

cDNAライブラリーを作製するためには、まずpoly(A) RNAを鋳型にし、オリゴ(dT)プライマー、ランダムプライマー等を用い、逆転写酵素によって一本鎖cDNAを合成し、次にグブラーホフマン(Gubler and Hoffman)法、オカヤマーバーグ(0kayama-Berg)法(Molecular Cloning 2nd edition、Cold Spring Harbor press、1989)等により二本鎖cDNAを合成する。ラフィノース合成酵素遺伝子の発現量が少ない場合には、PCRを利用したcDNAライブラリー作製キット(Capfinder PCR cDNA Library Construction Kit(CLONTE CH社)等)を用いて、PCRによってcDNAを増幅してもよい。このようにして合成したcDNAは、平滑末端化、リンカーの付加、PCRによる制限酵素サイトの付加等を行うことにより、ファージベクター、プラスミド等のクローニングベクターにクローニングできる。

ハイブリダイゼンション用のプローブには、上記のPCRで得られたDNA断片のうち、ラフィノース合成酵素 c DNAに特徴的な部分を選ぶ。また、5'末端側に近いDNA断片を選ぶのが望ましい。このように選んだ増幅DNA断片を、PCR反応液から精製する。この際、増幅したDNA断片をプラスミドを用いてサブクローニングし、プラスミドを大量調製してから制限酵素で切断し、電気泳動後にゲルを切り出して精製しても、また、プラスミドを銃型にPCRを行って、目的部分だけを増幅して用いてもよい。さらには、最初に増幅したDNA断片の量が十分に多い場合には、増幅したDNA断片をサブクローニングせずに電気泳動し、目的DNA断片のバンドを含むゲル断片を切り出し、そのゲル断片から精製してもよい。

cDNAライブラリーから目的クローンを得るためのスクリーニングにはハイブリダイゼーションを行う。上記の方法で得られたDNA断片はラベルしてハイブリダイゼーションのプロープとすることができる。ラベルにはラジオアイソトープ、ビオチン等、種々のものを用いることができるが、ランダムプライミング法でラベルすることが望ましい。また、スクリーニングにはハイブリダイゼーションではなくPCRを用いてもよい。さらに、ハイブリダイゼーションとPCRを組み合わせてもよい。

上記のようにして得られたキュウリ由来のラフィノース合成酵素をコードするDNAの塩基配列、及びこの塩基配列から推定されるアミノ酸配列を配列表配列番号4に例示する。また、このアミノ酸配列のみを配列番号5に示す。後記実施例3で得られたラフィノース合成酵素をコードするDNAを含むDNA断片を含むプラスミドpMossloxCRSを保持するエンェリヒア・コリJM109の形質転換体AJ13263は、平成8年11月19日より、通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(郵便番号305 日本国茨城県つくば市東一丁目1番3号)にブダペスト条約に基づき国際寄託されており、受託番号FERM BP-5748が付与されている。

本発明のDNAは、コードされるラフィノース合成酵素の活性、すなわちスクロースとガラクチノールからラフィノースを生成する活性が損なわれない限り、1若しくは複数の位置での1若しくは数個のアミノ酸の電換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むラフィノース合成酵素タンパク質をコードするものであってもよい。ここで、「数個」とは、アミノ酸残基のタンパク質の立体構造における位置や種類によっても異なる。それは、イソロイシンとバリンのように、アミノ酸によっては、類縁性の高いアミノ酸が存在し、そのようなアミノ酸の違いが、蛋白質の立体構造に大きな影響を与えないことに由来する。従って、キュウリ由来ラフイノース合成酵素を構成する784アミノ酸残基全体に対し、35から40%以上の相同性を有し、ラフイノース合成酵素活性を有するものであってもよい。さらに、好ましくは、510番日のアミノ酸から610番日のアミノ酸の間において、65%の相同性を有することである。さらに好ましくは、「数個」が、2から40個、好ましくは、2から20個、さらに、2から10個である。

遺伝子全長において、約50%以上の相同性があり、かつ、その中で約300塩基にわたる65%以上の相同性がある遺伝子を含む。そのような遺伝子は、GenBankなどのデータベースを用いて、キュウリ由来ラフイノース合成酵素遺伝子に対し相同性を有する遺伝子を検索することによって、塩基配列情報を得ることができる。ホモロジー解析プログラムはLipman-Person法を採用したGENETIX-MAC(遺伝子情

報処理ソフトウエア、ソフトウエア開発社)などを用いてもよく、また、インターネット上に公開されているものを使用してもよい。このような方法により得られた塩基配列は遺伝子全長を含む場合と、遺伝子全長を含まない場合がある。遺伝子全長を含まない場合は、目的植物組織より抽出したRNAを鋳型に、キュウリ由来ラフイノース合成酵素遺伝子と相同性の高い部位に対応するプライマーを用い、5'RACE法、3'RACE法にて、容易に全長遺伝子を取得することができる。得られた全長遺伝子は、Soluble Protein Expression System(INVITROCEN社)や、Tight Control Expression System(INVITROCEN社)や、QIAexpress System(QIAGEN社)などのキットが提供する適当な発現ベクターに組み込み、遺伝子を発現させ、記載の方法でラフィノース合成酵素活性を測定し、活性を有するクローンを選抜すればよい。

このようなラフィノース合成酵素と実質的に同一のタンパク質をコードするDNAは、例えば部位特異的変異法によって、特定の部位のアミノ酸が置換、欠失、挿入、付加されるように塩基配列を改変することによって得られる。また、上記のような改変されたDNAは、従来知られている突然変異処理によっても取得され得る。突然変異処理としては、ラフィノース合成酵素をコードするDNAをヒドロキシルアミン等でインビトロ処理する方法、及びラフィノース合成酵素をコードするDNAを保持するエシェリヒア属細菌を、紫外線照射またはNーメチルーN'ーニトローNーニトロソグアニジン(NTG)もしくは更硝酸等の通常人工突然変異に用いられている変異剤によって処理する方法が挙げられる。

また、上記のような塩基の置換、欠失、挿入、付加、又は逆位等には、キュウリの個体 差、品種間差、遺伝子の多コピー化、各器官、組織の違いに基づく場合などの天然に生じ る変異も含まれる。

上記のような変異を有するDNAを、適当な細胞で発現させ、発現産物のラフィノース 合成酵素活性を調べることにより、ラフィノース合成酵素と実質的に同一のタンパク質を コードするDNAが得られる。また、変異を有するラフィノース合成酵素をコードするD NAまたはこれを保持する細胞から、例えば配列表の配列番号4に記載の塩基配列のうち、 塩基番号56~2407からなる塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下で ハイプリダイズし、かつ、ラフィノース合成酵素活性を有するタンパク質をコードするD NAを単離することによっても、ラフィノース合成酵素タンパク質と実質的に同一のタン パク質をコードするDNAが得られる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、い わゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件を いう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いD NA同士、例えば50%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより 相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイプリダ イゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC、0. 1%SDS、好ましくは、0. 1×SSC、0.1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。 このような条件でハイブリダイズする遺伝子の中には途中にストップコドンが発生したも のや、活性中心の変異により活性を失ったものも含まれるが、それらについては、市販の 活性発現ペクターにつなぎラフィノ―ス合成酵素活性を記述の方法で測定することによっ て容易に取り除くことができる。

尚、本発明のDNAを、ラフィノース合成酵素のアンチセンスRNAを発現させるため

に用いる場合には、このDNAは活性のあるラフィノース合成酵素をコードしている必要はない。また、センスRNAによっても、相同性のある内在性遺伝子の機能を抑制することができる。このような場合も、DNAが活性あるラフイノース合成酵素遺伝子をコードしている必要はなく、また、全長を含まなくてもよく、好ましくは、60%の相同性を有するN末端側翻訳領域が500塩基対程度あればよい。

本発明者らが目的とする、キュウリ由米のラフィノース合成酵素のcDNAのクローニングに成功した方法は上述の通りであるが、それ以外に下記の方法が挙げられる。

- (1) キュウリ由来のラフィノース合成酵素を単離精製し、決定されるアミノ酸配列、または配列番号5に示すアミノ酸配列を基に全塩基配列を化学合成する。
- (2)キュウリ植物体から染色体DNAを調製し、プラスミドベクター等を用いて染色体DNAライブラリーを作製し、このライブラリーからラフィノース合成酵素遺伝子を、ハイブリダイゼーンション又はPCRによって取得する。尚、染色体由来のラフィノース合成酵素遺伝子は、コード領域にイントロンが含まれることが予想されるが、このようなイントロンによって分断されたDNAであっても、ラフィノース合成酵素をコードする限り本発明のDNAに含まれる。
- (3) poly(A) RNAを分子量等によって分画し、ホイートジャーム又はウサギ網状赤血球を用いたインビトロ翻訳系に供し、ラフィノース合成酵素活性を有するポリペプチドをコードするmRNAが存在する画分を決定し、それより目的のcDNA断片を作製、取得する。
- (4) 抗キュウリラフィノース合成酵素抗体を作製し、蛋白質発現ベクターに c D N A ライブラリーを乗せ、適当な宿主に感染させて c D N A がコードする蛋白質を発現させ、先程の抗体を用いて目的の c D N A をスクリーニングしても良い。
- (5) ペプチド断片のアミノ酸配列から適当なプライマーを合成し、RACE法によって、 末端を含む配列を増幅し、これをクローニングしてもよい。

<3>本発明のラフィノースの製造法

本発明のラフィノースの製造法においては、スクロース及びガラクチノールに上記ラフィノース合成酵素を作用させてラフィノースを生成させる。ラフィノース合成酵素は、スクロースとガラクチノールに作用させると、ガラクチノールを構成するガラクトース残基がスクロースに転移し、ラフィノースが生成する。その際、ガラクチノールを構成するミオイノシトールが生成する。

ラフィノースの製造に使用するラフィノース合成酵素は、植物体から抽出した酵素であっても、本発明のDNAを用いた遺伝子組換え法によって製造した酵素であってもよい。 スクロース及びガラクチノールにラフィノース合成酵素を作用させるには、ラフィノース合成酵素又はラフィノース合成酵素生産能を有する細胞をアルギン酸ゲルやポリアクリルアミドゲル等の担体に固定化した固定化酵素又は固定化細胞をカラムに充填し、このカラムにスクロース及びガラクチノールを含む溶液を通液してもよい。 担体及びラフィノース合成酵素又は細胞を担体に同定化する方法は、通常のバイオリアクターに用いられる材

料及び方法を採用することができる。

ラフィノース合成反応は、例えば、スクロース及びガラクチノールを含む水溶液又は緩衝液等の溶液に、ラフィノース合成酵素を添加することによって行われる。前記溶液のp Hは、約6~8の範囲内、特にpH7前後に調整されることが好ましい。また、反応温度は約28~42 $^{\circ}$ 、好ましくは35~40 $^{\circ}$ Cの範囲内、特に38 $^{\circ}$ 0前後であることが好ましい。尚、本発明のラフィノース合成酵素は、約pH5~8の範囲、特にpH6付近で安定である。また、本酵素は少なくとも約40 $^{\circ}$ 0以下の温度範囲で安定である。

本発明のラフィノース合成酵素は、ヨードアセトアミド、N-エチルマレイミド、MnCl₂、<math>ZnCl₂、NiCl₂によって酵素活性が阻害されるので、こ れらの物質が反応 液に含まれないことが望ましい。

反応液に加えるガラクチノール及びスクロースの濃度は、ガラクチノール 5 mM以上、スクロース 1.5 mM以上が好適である。また、反応液に加えるラ フィノース合成酵素の添加量は、基質量に応じて添加すればよい。

反応被に含まれる未反応のスクロース、ガラクチノール及び酵素反応により生じるミオイノシトールからラフィノースを分離する方法としては、例えばゲル濾過クロマトグラフィーが挙げられる。

<4>本発明のキメラ遺伝子及び形質転換植物

本発明のキメラ遺伝子は、ラフィノース合成酵素遺伝子又はその一部と、植物細胞で発現可能な転写制御領域とを含む。ラフィノース合成酵素遺伝子としては、前記<2>に記載した本発明のラフィノース合成酵素をコードするDNAが挙げられる。さらに、本発明のキメラ遺伝子をアンチセンス遺伝子として利用する場合には、ラフィノース合成酵素をコードするDNAの他に、ラフィノース合成酵素遺伝子の非翻訳領域又はその一部であっても、使用できる場合がある。非翻訳領域としては、例えば配列表配列番号4において塩基番号1~55(5)非翻訳領域)、あるいは2407~2517に示す配列(3)非翻訳領域)が挙げられる。

本発明のキメラ遺伝子において、転写制御領域が、ラフィノース合成酵素をコードする DNAに、このDNAコード鎖に相同なmRNA(センスRNA)を発現するように連結されている場合は、このキメラ遺伝子が導入された植物細胞はラフィノース合成酵素を発現し、ラフィノース族オリゴ糖含量が増加する。一方、前記転写制御領域が、前記DNAのコード鎖に相補的な配列を有するRNA(アンチセンスRNA)を発現するように前記DNAに連結されている場合、および、ラフィノース合成酵素遺伝子の一部の断片、好ましくは、上流コード領域の約200塩基対以上に対するセンスRNAを発現するように連結されている場合、これらのキメラ遺伝子が導入された植物細胞は、内在性ラフィノース合成酵素の発現が抑制され、ラフィノース族オリゴ糖が低減化する。

上記のように、木発明のキメラ遺伝子で植物を形質転換し、この遺伝子を植物細胞内で 発現させることにより、前記植物のラフィノース族オリゴ糖含量を変化させることができ る。

本発明を適用する植物としては、油糧植物であるダイズ、ナタネ、ワタ、砂糖を生産するテンサイ、サトウキビ、モデル植物としてシロイヌナズナ等が挙げられる。

また、植物細胞で発現可能な転写制御領域としては、前述したような、植物全体で発現するCaMV 35SRNAプロモーター、CaMV 19SRNAプロモーター、ノバリン合成酵素プロモーター等、緑色組織で発現するRubisCO小サブユニットプロモーター等、種子などの部位特異的に発現するナピン(napin)、ファセオリン(phaseolin)等の遺伝子のプロモーター領域等が挙げられる。また、キメラ遺伝子の3、末端には、ノパリン合成酵素ターミネーター、RubisCO小サブユニット3、側部位等のターミネーターが連結されてもよい。

キメラ遺伝子で植物を形質転換には通常用いられている方法、アグロバクテリウム法、 パーティクルガン法、エレクトロポレーション法、PEG法等を、供試する宿主細胞に応 して用いればよい。

植物にキメラ遺伝子を導入する形質転換法としては、アグロバクテリウム法、パーティクルガン法、エレクトロポレーション法、PEG法等が挙げられる。

アグロバクテリウム法として具体的には、バイナリーベクターを用いる方法がある。すなわち、Tiプラスミド由来のT-DNA、大腸菌などの微生物で機能可能な複製起点、及びベクターを保持する植物細胞または微生物細胞を選択するためのマーカー遺伝子を含むベクターを植物に感染させ、この植物から採取した積子を生育させ、マーカー遺伝子の発現を指標としてベクターが導入された植物を選択する。得られた植物について、ラフィノース合成酵素活性を測定するか、あるいはラフィノース族オリゴ糖の含量が変化したものを選択することによって、目的とする形質転換植物を取得することができる。

以下に、ダイズにキメラ遺伝子を導入する方法について説明する。ダイズ形質転換には、パーティクルガン法 (Pro. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 145 (1989)、TIBTECH. 8, 145 (1990)、Bio/Technology, 6, 923 (1988)、Plant Physiol., 87, 671 (1988)、Develop. Genetics, 11, 289 (1990)、Plant cell Tissue & Organ Culture, 33, 227 (1993))、アグロバクテリウム法 (Plant Physiol., 91, 1212 (1989)、WO94/02620、Plant Mol. Biol., 9, 135 (1987)、Bio/Technology, 6, 915 (1988))、エレクトロポレーション法 (Plant Physiol., 99, 81 (1992)、Plant Physiol., 84, 856 (1989)、Plant Cell Reports. 10, 97 (1991))のいずれの方法も用いることができる。

パーティクルガン法においては、エンビオジェニック(embyogenc)組織、あるいは、開やく後30日から40日の未熟種子の胚軸を用いればよい。約1gのエンビオジェニック組織をペトリ皿に広げ、日的のキメラ遺伝子をコーテイングした金粒子、タングステン粒子などを打ち込めばよい。組織は、1時間から2時間後液体培地に移し、培養する。2週間後、形質転換体選抜のための抗生物質入りの培地に移し、培養する。6週間後に、緑色の耐性不定胚が得られるので、これをさらに新しい培地に移して培養し、植物体を再生させる。あるいは、胚軸を用いた場合には、胚軸を無菌的に摘出し、パーティクルガンで処理した後、高濃度のサイトカイニンを含むMS培地(Murashige and Skoog, Physiologia Plantrum, 15, 473-497(1962))にて培養をする。暗黒下で、2週間培養した後、サイトカイニンの含量を低下させたMS培地にて12時間から16時間、光照射下で室温で培養する。このとき、選抜マーカーとして用いた抗生物質を培地に添加しておくことが望ましい。移植組織より多芽体が形成したら、ホルモン無添加の培地に移すことで、発根させる。この幼植物体を温室に移し、栽培する。

アグロバクテリウムを用いる方法では、植物組織としてコチルドナリーノッド(Cotyld onary nod) を用いることが望ましい。アグロパクテリウムは、市販のLBA4404、C 58、2707などを用いることができるが、望ましくは、2707かよい。ベクターは、 pMON530 (Monsanto Co.) に目的遺伝子を挿入したプラスミドなどを用いることが できる。ダイレクト・フリーズ・ソー (Direct freeze thaw) 方法(An et al., Plant N ol. Biol. Mannual A3:1-19, 1988) などによって、アグロバクテリウム ツメファシエン ス (Agrobacterium tumefaciens) Z 7 0 7 (Hepburn et al., J. Gen. Microbiol. 131, 2961 (1985)) にプラスミドを導入する。このキメラ遺伝子で形質転換したアグロバクテ リウムは、一晩培養し、5000rpm、5分間遠心し、B5懸濁培地に懸濁する。ダイ ズ稝子は滅菌し1/10濃度のB5培地にて3日間培養し、発芽させる。子葉を切り出し、 アグロバクテリウムの懸濁液で、2時間供培養する。この子葉をB5培地(ガンボルグ(G amborg) B 5塩(Exp. Cell. Res., 50, 151 (1968)、ガンボルグ B 5 ビタミン、 3 % スクロ 含有) に移し、25℃、23時間光照射 (60μEm-2S-1) の条件下で3日間培養する。次 に、アグロバクテリウムを除去するためにB5培地(5μM ベンジルアミノプリン、10 Omg/L カルベニシリン、100mg/L パンコマイシン、500mg/L セファ タキシム(cefotaxime)) にて4日間25℃で毎日培地を交換しながら培養する。その後、 B 5 培地 (200mg/しカナマイシン)にて培養する。1から2カ月でマルチシュート が形成される。これを、B5培地(0.58mg/Lジベレリン、50mg/Lカナマ イシン)で培養し、シュートを伸長させる。次に、Β5培地(10μΜ ΙΒΑ)に移し、 発根させる。発根した幼植物体は、馴化し、温室にて栽培することによって形質転換体を 得ることができる。

ラフィノース合成酵素遺伝子を導入した形質転換体植物の確認は、形質転換体より、DNAを抽出し、ラフィノース合成酵素遺伝子をプローブに用いてサザンハイブリダイゼーションを行えば容易に確認できる。

図面の簡単な説明

図1は、ラフィノース合成反応によって生じるラフィノース生成量と反応時間との関係 を示す図。

図2は、ラフィノース合成酵素のSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の結果を示す写真。Mは分子量マーカーを、Sはラフィノース合成酵素を含む試料を示す。数字は分子量(kDa)を表す。

図3は、ラフィノース合成酵素活性に対する反応温度の影響を示す図。

図4は、ラフィノース合成酵素活性に対する反応 p H の影響を示す図。

図5は、ラフィノース合成酵素活性に対するミオイノシトールの影響を示す図。

図6は、ラフィノース合成酵素の安定pH範囲を示す図。

図 7 は、合成プライマーとペプチドのアミノ酸配列との関係を示す図。R は A又は G を、 Y は C 又は T を、 M は A又は C を、 K は G又は T を、 D は G、 A又は T を、 B は G、 T又は C を、 N は G、 A、 T 若 D くは C を、 A は A しく A と

発明を実施するための最良の形態

以下に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明する。

はじめに、以下の実施例において、各精製工程における活性画分の確認及び酵素の特性検討に用いたラフィノース合成酵素活性の測定法を説明する。

<ラフィノース合成酵素活性測定法>

ラフィノース合成酵素の活性は、ラフィノース合成反応により生成したラフィノースを HPLC(高速液体クロマトグラフィー)により定量することによって行った。HPLC は、糖分析システムDX500(CarboPac PAIカラム、パルスドアンペロメトリー検出器 (ダイオネクス社製))を用いて行った。

ラフィノース合成反応は、最終濃度が下記の組成になるように調製した反応液に $10\sim50\mu$ 1のラフィノース合成酵素液を添加して 100μ 1とし、32で60分間、反応を行った。

(反応液組成(最終温度))

- 2.5 mM スクロース
 - 5 mM ガラクチノール
 - 5 mM DTT
- 20 mM トリス塩酸緩衝液(pH7.0)

・上記のようにして反応を行った後、反応液の4倍容のエタノールを加え、95℃で30 秒間加熱して反応を停止した。これを遠心し、遠心上清を減圧乾固した後、蒸留水に溶解 し、糖分析システムにて反応生成物中のラフィノースを定量し、ラフィノース酵素活性と した。

実施例1 キュウリからのラフィノース合成酵素の精製

<1>キュウリからのラフィノース合成酵素の抽出

播種後 $6\sim10$ 週間のキュウリ(品種「SUYOU」)本菜より、葉脈系を集め、液体窒素にて凍結し、-80 ℃にて保存した。凍結した葉脈系約200 gを液体窒素下で乳鉢にて磨砕し、緩衝液 $1(40\,\mathrm{mM})$ トリス塩酸緩衝液($\mathrm{pH7}$.0)、 $5\,\mathrm{mM}$ DTT、 $1\,\mathrm{m}$ M PMSF(フェニルメタンスルフォニルフルオリ ド)、1%ポリクラールAT; セルバ社製)を加え、蛋白質を抽出した。抽出液は、ガーゼやミラクロス(カルバイオケムーノボバイオケム(Calbiochem-Novobiochem)社)などのフィルターにて遮過し、濾液を $4\,\mathrm{CC}$ 、約30.000×gで60分間遠心した。得られた遠心上清を粗抽出液とした。

<2>除イオン交換クロマトグラフィー(1)

上記で得られた柤抽出液約560mlを、級衝液2(20mM トリス塩酸級 衝液(pH7.0)、5mM DTT)にて平衡化した強塩基性陰イオン交換クロ マトグラフィーカラム(HiTrapQ:ファルマシア社製、1.6cm×2.5cm)を5本連結したカラムに供し、ラフィノース合成酵素活性をカラムに吸着させた。続いてカラムの5倍容の級衝液3(20mM トリス塩酸級衝液(pH7.0)、0.2M NaCl、5mM DTT)

にてカラムを洗浄して非吸着蛋 白質を洗い流した後、50mlの緩衝液4(20mM トリス塩酸緩衝液(pH7.0)、0.3M NaCl、5mM DTT)にてラフィノース合成酵素活性を カラムから容出させた。

<3>陰イオン交換クロマトグラフィー(2)

<4>ゲル濾過クロマトグラフィー

上記で得られた溶出液約160mlを、濃縮器(セントリプレップ10; Amicon 社製)を用いて6.5mlに濃縮した。この濃縮液3mlずつをゲルろ過クロマトグラフィーカラム(Superdex 200pg; ファルマシア社製、 $2.6cm \times 60cm$)に供した。カラムの平衡化と溶出は、緩衝液6(20mM h) ス塩酸緩衝液(pH7.0)、0.1M NaCl、5mM DTT、<math>0.02% Tween 20)を用いて行った。分画した各画分のうち、ラフィノース合成酵素活性を有する画分を集めた。

<5>ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー

ゲル滤過で分画したラフィノース合成酵素活性画分約 25m1 を、セントリプレップ 10 にて湿縮し、さらに、緩衝液 7(0.01M リン酸ナトリウム緩衝 液 (pH7.0)、5mM DTT、0.02M Tween 20) を用いて緩衝 液交換を行った。得られた 濃縮液約 1.2m1 を、あらかじめ同緩衝液にて平衡化したハイドロキシアパタイトカラム $(Bio-Scale\ CHT-1;$ バイ オラッド社製、 0.7×5.2)に供し、ラフィノース合成酵素活性を吸着させた。カラムを、カラム体積の 5 倍量(10m1)の同 緩衝液にて洗浄した後、20 カラム容に対し、 $0.01M\sim0.3M$ のリン酸濃度勾配を 直線的にかけて酵素活性を溶出し分画した。

<6>ハイドロキシアパタイトリクロマトグラフィー

上記のようにして得られたハイドロキシアパタイトクロマトグラフィーによる活性画分を同様にしてリクロマトし、精製ラフィノース合成酵素画分(約2m1)とした。

本活性画分の蛋白質量は約 200μ gであった。また、全活性は5700nmol/時間であり、蛋白質当たりの比活性は約 28μ mol/時間/mgであった。この活性画分は、後述するように電気泳動上で分子量約90kDa \sim 100kDaの単一バンドを示すタンパク質のみを含んでいた。得られた精製酵素標品の比活性は、粗抽出液の約2000倍であり、HiTrapQによる強塩基性陰イオン交換クロマトグラフィー後の酵素量に対する回収率は12%であった。精製の結果を表1にまとめた。

表 1

	全蛋白質 mg	全活性 nmol/h	比活性 nmol/h/mg	収率
粗抽出液	1915	20700	11	
HiTrapQ	1092	48800	45	100
DEAE-TOYOPERL	540	33000	61	68
Superdex 200pg	1. 79	26500	14800	54
ハイト ロキシアハ タイトクロマトク ラフィー(1)	0. 51	12600	24700	26
N4h* ロキシアハ° タイトクロマトク* ラフィー(2)	0. 20	5700	28500	12

実施例2 ラフィノース合成酵素の特性の検討

実施例1で得られた精製ラフィノース合成酵素の特性を検討した。

<1>分子量測定

(1) ゲルろ過クロマトグラフィー

精製ラフィノース合成酵素を 10μ lとり、この試料および分子量マーカー(ゲル濾過用分子量マーカーキット:ファルマシア社製)をゲルろ過クロマトグラフィーカラム(Superdex 200pg;ファルマシア社製)に供した。 カラムの平衡化と溶出は、緩衝液 6(20mM) トリス塩酸緩衝液(pH7.0)、0.1M NaCl、5mM DTT、0.02% Tween 20)を用いて行った。その結果、ラフィノース合成酵素の分子量は、約75kDa $\sim95k$ Daと推定された。

(2)ポリアクリルアミドゲル電気泳動(Native PAGE)

精製ラフィノース合成酵素を $10\mu1$ とり、同量のサンプル級衝液(0.0625Mトリスー塩酸(pH6.8)、15%グリセロール、0.001%BPB)を加え、電気泳動サンプルとした。このサンプル $10\mu1$ を10%ポリアクリルアミドゲル(第一化学薬品製、マルチゲル10)に供し、0.025Mトリ ス-0.192M グリシン級衝液(pH8.4)で $40m\Lambda$ 、約60分泳動した。泳動後、シルベストステイン銀染色キット(ナカライテスク社製)にて染色した。その結果、分子量は約<math>90kDa~100kDaと推定された。

(3)SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)

精製ラフィノース合成酵素を $10\mu1$ とり、同量のサンプル級衝液(0.0625Mトリスー塩酸(pH6.8)、2%SDS、10%グリセロール、5%メルカプトエタノール、0.001%BPB)を加え赤路谷中で1分間加熱し、電気泳動サンプルとした。このサンプル $10\mu1$ を10~20%グラジエントボリアクリルアミドゲル(第一化学薬品製)に供し、0.1%SDSを含む0.025Mトリス-0.192Mグリシン緩衝液(pH8.4)で40mA、約70分泳動した。泳動後、シルベストステイン銀染色キット(ナカライテスク社製)にて染色した。結果を図<math>2に示す。その結果、分子量は約90k Da~100kDaと推定された。

< 2 > 反応至適温度

前記のラフィノース合成酵素活性測定法にしたがって、種々の温度条件下(28 \mathbb{C} 、36 \mathbb{C} 、40 \mathbb{C} 、48 \mathbb{C} 、52 \mathbb{C})でラフィノース合成酵素活性を測定した。各反応液に加えた酵素液は、 2μ 1 とした。32 \mathbb{C} での酵素活性を100 としたときの各温度での相対活性を図3に示す。その結果、ラフィノース合成酵素は、約25 \mathbb{C} \mathbb{C} にわたる範囲で活性を示し、反応至適温 度は、35 \mathbb{C} $\mathbb{C$

<3>至適反応pH

前記のラフィノース合成酵素活性測定法にしたがって、種々のp H条件下(p H 4 \sim 1 1)でラフィノース合成酵素活性を測定した。各反応には、 $50\,\mathrm{mM}$ クエン酸緩衝液 (p H 4 \sim 6)、 $50\,\mathrm{mM}$ リン酸カリウム緩衝液(p H 5 \ldots 5 \ldots 7 \ldots 5 \ldots 5 \ldots 5 \ldots 8 \ldots 6 \ldots 7 \ldots 7 \ldots 8 \ldots 8 \ldots 9 \ldots 9

その結果、ラフィノース合成酵素はpH5~10の範囲で活性を示し、反応至適pHは、 用いた緩衝液の種類によっても異なるが、6~8付近であった。

<4>阻害剤及び金属イオンの検討

精製ラフィノース合成酵素の反応液に、各種の酵素阻害剤又は金属イオンを終濃度で1 mMとなるように添加し、ラフィノース合成酵素活性を前記と同様にして測定した。阻害剤又は金属イオンを添加しない場合の酵素活性に対する残存活性を表 2 に示す。ヨードアセトアミドは酵素活性を顕著に阻害し、N-x チルマレイミドも阻害効果を示した。また、 $CaCl_2$ 、 $CuCl_2$ 、 $MgCl_2$ は阻害効果がほとんど認められなかったが、 $MnCl_2$ 、 $2nCl_2$ 、 $NiCl_2$ は阻害効果を示した。

表 2

阻害剤又は金属イオン	残存活性(%)
無添加 ヨードアセトアミド N-エチルマレイミド CaCl2	1 0 0 0 4 0
CuCl ₂ MgCl ₂ MnCl ₂	1 0 1 9 6 3 2
ZnCl: NiCl:	4 2 6 8

<5>ミオイノシトールによる阻害

ラフィノース合成反応の反応生成物であるミオイノシトールによる阻害を調べた。各種 温度のミオイノシトールを反応液に添加し、ラフィノース合成酵素活性を測定した。結果 を図5に示す。添加したミオイノシトールの温度とともに酵素活性は阻害された。

<6>安定pH

 $50\,\mathrm{mM}$ ビストリス塩酸緩衝液($\mathrm{pH5}\sim8$ 、 $0.5\,\mathrm{mM}$ DTTを含む)、又は $20\,\mathrm{mM}$ トリスー塩酸緩衝液($\mathrm{pH7}\sim8$ 、 $0.5\,\mathrm{mM}$ DTTを含む)中で、前記陰イオン交換クロマトグラフィー(2)で得られたラフィノース合成酵素画分を4 時間、4 $\mathbb C$ にてインキュベートした後、ラフィノース合成酵素活性を測定した。インキュベートに用いた緩衝液の pH に対する酵素活性を図6 に示す。いずれのインキュベート条件においてもラフィノース合成活性が認められ、特に $\mathrm{pH5}\sim7$.5 の範囲で安定であった。

< 7 > 安定温度

 $20\,\mathrm{mM}$ トリス-塩酸緩衝液($\mathrm{pH7}$ 、 $5\,\mathrm{mM}$ DTTを含む)にて、前記陰イオン交換クロマトグラフィー(2)で得られたラフィノース合成酵素画分を $28\,\mathrm{C}$ 、 $32\,\mathrm{C}$ 、 $37\,\mathrm{C}$ 又は $40\,\mathrm{C}$ で $60\,\mathrm{G}$ インキュベートした後、ラフィノース合成酵素活性を測定した。その結果、本酵素は、 $28\,\mathrm{C}$ ~ $40\,\mathrm{C}$ の範囲で前記インキュベート処理を行わなかった対照区と比較して $80\,\mathrm{S}$ ~ $100\,\mathrm{S}$ の活性を有し、安定であった。

<8>アミノ酸配列の解析

精製ラフィノース合成酵素のシステイン残基を還元ピリジルエチル化し、脱塩した。これをリジルエンドペプチダーゼ(Achromobacter protease 1、和光純薬工業社製)にて37℃、12時間消化し、ペプチド断片化した。得られたペプチド混合液を逆相HPLC(カラム:ウォーターズ μ Bondasphere(ϕ 2.1×150 mm、C1 、300Å)、ウォーターズ社製(ミリポア社))に供し、各ペプチド断片を分離取得した。溶媒には0.1% TFA(トリフルオロ酢酸)を用い、アセトニトリルの濃度勾配により溶出を行った。取得したペプチド断片のうち、3つの断片について、アミノ酸配列をプロテインシークエンーサーにより決定した。決定された各ペプチドのアミノ酸配列を配列表配列番号1~3に示す。以下、これらのペプチドを、それぞれ順にペプチド1、2、及び3という。

実施例3 ラフィノース合成酵素をコードするDNAの取得

<1>PCR法によるラフィノース合成酵素cDNAの部分断片の単離

室温にて解凍後、4℃で9250×g、30分間遠心処理し沈殿を得た。この沈殿を2 M塩化リチウム、80%エタノールにより1回ずつ洗浄し、乾燥後2mlのジエチルピロカーボネート処理水に溶解し、精製全RNAとした。得られた全RNAは2.38mgであった。

この全RNA全量を、オリゴ (dT) セルロースカラムを用いたpoly(A)*RNA

精製キット (STRATAGENE CLONING SYSTEMS社製) に供し、poly(A) RNA分子を精製し、42.5μgのpoly(A) RNAを得た。

上記のようにして得られたpoly(A) RNAから逆転写酵素Super Script II(GIBCO BRL社製)を用いて一本鎖cDNAを合成した。このcDNA混合物からラフィノース合成酵素 cDNAを単離するために、PCR法による増幅を行った。PCRに用いるプライマーは、実施例 2 で決定したキュウリ由来のラフィノース合成酵素のペプチド断片のアミノ酸配列から、図7に示す一本鎖オリゴヌクレオチド(配列番号6~22)を合成した。各プライマーの配列において、RはA又はGを、YはC又はTを、MはA又はCを、KはG又はTを、DはG、A又はTを、HはA、T又はCを、BはG、T又はCを、NはG、A、T若しくはC、又はイノシン(塩基はヒポキサンチン)を、それぞれ表す。

プライマーとして、5、側プライマーにA(A1(配列番号6)、A2(配列番号7)、A3(配列番号8)、A4(配列番号9))、3、側プライマーにD'(D'1(配列番号21)、D'2(配列番号22))の組み合わせと、5、側プライマーにC2(配列番号14))、及び3、プライマーにB'1(配列番号18)、あるいはB'2(配列番号19)を用いたときに、約540塩基対のDNAが増幅された。この断片をTAクローニングキット(INVITROGEN BV社製)を用いてプラスミドpCRI1にクローニングし、塩基配列を解析したところ、両末端のプライマー配列の内側にペプチド1、2のアミノ酸配列をコードしている塩基配列が存在し、前記増幅断片はラフィノース合成酵素遺伝子に由来するDNA断片であることがわかった。

さらに、クローニングした上記PCR増幅DNA断片のラフィノース合成酵素遺伝子上での位置を特定するために、RACEキット(3'Ampifinder RACE Kit (CLONTECH社製))を用いて、3'RACEを行った。

前記 c DNA混合物を鋳型に、5、側プライマーにC(C1(配列番号13)、C2(配列番号14))、3、側プライマーにはオリゴ(dT)とアンカー配列を有するプライマーを用いてPCRを行い、さらにこうして得られた増幅断片を鋳型に、Cより内側に位置するD(D1(配列番号15)、D2(配列番号16))を5、側プライマーに、3、側プライマーにはオリゴ(dT)ーアンカープライマーを用いてPCRを行った。その結果、C1(配列番号13)、C2(配列番号14)とオリゴ(dT)ーアンカープライマーで増幅したDNAを鋳型に、D2(配列番号16)とオリゴ(dT)ーアンカープライマーでPCRを行ったときのみ、約2400塩基対のDNA断片が増幅した。また、5、側プライマーにC(C1(配列番号13)、C2(配列番号14))、3、側プライマーにはオリゴ(dT)ーアンカープライマーを用いてPCRを行い、さらにこうして得られた増幅断片を鋳型に、5、側プライマーにE(配列番号17)、3、側プライマーにはオリゴ(dT)ーアンカープライマーを用いてPCRを行った。その結果、いずれの場合も、約300塩基対のDNA断片を増幅した。

同様に、前記 c D N A 混合物を銃型に、5' 側プライマーにA (A 1(配列番号 6)、A 2(配列番号 7)、A 3(配列番号 8)あるいはA 4(配列番号 9))、3' 側プライマーにはオリゴ (d T) とアンカー配列を有するプライマーを用いてP C R を行い、さらにこうして得られた増幅断片を鋳型に、A より内側に位置するB (B 1(配列番号 10)、B 2(配列

番号11)あるいはB3(配列番号12))、3、側に同じオリゴ(dT) - アンカープライマーを用いてPCRを行った。その結果、Aのいずれのプライマーを用いたときも、B2プライマーを用いたときに約2000塩基対のDNA断片を得た。そこで、A2、B2プライマーを用いて増幅したDNA断片をクローニングした。塩基配列を解析したところ、5、側にプライマー作成に用いたペプチド断片1のアミノ酸配列をコードする塩基配列が存在した。また、3、側にはpoly(A) 配列と、その上流にペプチド断片3に対応する塩基配列が存在した。

先のPCRの結果と合わせると、ラフィノース合成酵素ペプチド断片は、そのN末端側から2、1、3の順に並んでおり、先にPCRによって得られた約540塩基対のDNA断片は、ラフィノース合成酵素遺伝子上の5、末端に近い部分であることがわかった。ラフィノース合成遺伝子全長を含むcDNAクローンをスクリーニングするためには、プローブとするDNAが5、末端側に近い部分を検出できることが望ましいため、このDNA断片をプローブとしてcDNAライブラリーのスクリーニングに使用した。

<2>ラフィノース合成酵素cDNAのコード領域全長のクローニング

まず、以下のようにしてcDNAライプラリーを作製した。<1>で得られたpoly (A) † RNA 3.8 μ gからTime Saver cDNA合成キット (Pharm acia Biotech社製) を用いて、2本鎖cDNAを合成した。得られたcDNAを、 λ ファージベクター λ MOSSlox (Amersham社製) のEcoRI制限 酵素切断部位に組み込んだ後、GigapackII Goldパッケージングキット (STRATAGENE CLONING SYSTEMS社製) を用いて、ファージ蛋白質中に取り込ませ、キュウリのcDNAライプラリーを調製した。なお、本ライブラリーのタイターは1.46×10 † pfu $/\mu$ gベクターであった。

上記のキュウリの c D N A ライプラリーから 1. 4×10^6 p f u に相当するファージを宿主細胞エシェリヒア・コリ E R 1 6 4 7 に感染させた後、直径 9 0 mmの寒天プレート 1 4 枚に、プレートあたり 1. 0×10^4 p f u となるように蒔いた。これを 3 7 $\mathbb C$ で約 6. 5 時間培養した後、プレート上に形成されたファージプラークをナイロンメンブレン(A mersham社製 Hybond -N+)に転写した。

次に、上記ナイロンメンブレンを、アルカリで処理して転写されたDNAを変性させ、 中和した後に洗浄した。その後、このナイロンメンプレンを80℃で2時間処理すること でDNAをメンブレン上に固定した。

得られたナイロンメンブレンに対し、<1>で得た約540塩基対のDNA断片をプロープに用い、陽性クローンのスクリーニングを行った。上記の約540塩基対のDNA断片を、制限酵素 EcoRIで消化後に電気泳動し、約540塩基対のインサートのみを切り出して精製したものを、DNAラベル・検出システム(GeneImages ラベリング・検出システム(Amersham社製))を用いてフルオレセインラベルし、プロープとした。前記のナイロンメンブレンを<math>60℃で30分間、プレハイブリダイゼーションを行い、次いでラベルしたプローブを加えて60℃で16時間のハイブリダイゼーションを行った。ラベルされたDNAを検出するための抗体(アルカリフォスファターゼ模職抗フルオレセイン抗体)は、50000倍に希釈して用いた。このスクリーニングにおい

て陽性クローンの候補株を得た。得られた候補株について上記と同様にしてスクリーニングをさらに2回繰返し、純化した陽性クローンを取得した。

上記の陽性クローンをエシェリヒア・コリBM25.8に感染させ、カルベニシリンを含む選択培地上で培養することで、cDNAを含むプラスミドベクター $\lambda MOSSIox$ -CRSを切り出した。このプラスミドの挿入cDNAの長さは約2.5 k bであった。さらにこのプラスミドで腸菌 JM109 を形質転換し、形質転換体からプラスミド DNA を調製し、これを塩基配列を解析するための試料とした。

挿入cDNAの塩基配列の解析にはTaq DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit (Perkin-Elmer社製)を用いる従来公知の方法で行った。

上記のようにして得られたラフィノース合成酵素をコードするDNAを含むプラスミド pMossloxCRSを保持するエシェリヒア・コリJM109の形質転換体AJ13263は、平成8年11月19日より、通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (郵便番号305 日本国茨城県つくば市東一丁目1番3号)にプダペスト条約に基づき 国際奇託されており、受託番号FERM BP-5748が付与されている。

実施例4 ラフィノース合成醛素をコードするDNAを含む キメラ遺伝子及び形質転換植物

<1>キメラ遺伝子を含むプラスミドの構築

アグロバクテリウムとしてLBA4404、バイナリーベクターとしてpBI121 (CLONTECH社)を用いて、シロイヌナズナにラフィノース合成酵素のDNA断片を導入した。pBI121は、pBIN19由来のプラスミドであり、ノパリン合成酵素 遺伝子プロモーター、ネオマイシンホスホトランスフェラーゼ構造遺伝子(NPTII)、ノパリン合成酵素遺伝子ターミネーター(Nos-ter)、CaMV 35Sプロモーター、GUS(βーグルクロニダーゼ)遺伝子、及びNos-terが接続し、これらの両側に植物への移行が可能な配列を有する。CaMV 35Sプロモーターの下流にはSmal部位があり、この部位に挿入されたインサートは該プロモーターの制御下で発現する。バイナリーベクターpBI121に、実施例3で得られたラフィノース合成酵素遺伝子断片を挿入した。ラフィノース合成酵素遺伝子をDraI消化し、配列表配列番号4において30番目から1342番目までの塩基を含むDNA断片をアガロースゲル電気泳動により調製した。この断片をpB1121のSmalサイトにライゲーションした。このライゲーション反応液を用いてエシェリヒア・コリHB101を形質転換し、形質転換株か

ら組換えプラスミドを調製した。得られた組換えプラスミドのうち、CaMV 35Sプロ

モーターにラフィノース合成酵素 DNA断片が逆向きに接続したもの(アンチセンス)、 正の向きに接続したもの(センス)ものを2種選択し、それぞれ、pBIRS1及びpB IRS9と命名した。

上記のようにして得られたプラスミドを、トリペアレンタルメイティングによりアグロバクテリウムLBA4404に導入した。

シロイヌナズナの形質転換は以下のように行った。シロイヌナズナ(Arabidopsis thaliana)の種子は、吸水処理後、1%Tween20を含む80%エタノールにて5分間、同じく1%Tween20を含む10%次亜塩素酸ナトリウムで10分間処理し、滅菌水で5回洗浄して殺菌した。これを、1%低融点アガロースに懸濁し、MS培地(Ms基本培地(Murashige and Skoog, Physiologia Plantrum, 15, 473-497(1962))、B5ビタミン、10g/L スクロース 0.5g/L MES、pH5.8)にまいた。これを、22℃、16時間光照射、8時間暗期の培養室にて1週間培養し、双葉が展開したものをロックウールに定植した。同条件で培養を続け、約3週間後、植物が抽台し、茎の高さが数cmになったところで摘心をした。摘心後1週間し、伸長した側枝の最初の花が開花した状態まで生育させた。

ラフィノース合成酵素遺伝子を含む組換えプラスミドを導入したアグロバクテリウムの前培養を2m1のLB培地で行った。これを、50mg/Lカナマイシン、25mg/Lストレプトマイシン含有のLB培地に接種し28℃で、約1日培養した。室温で集留し、浸潤用懸濁培地(1/2MS塩、1/2ガンボルグ(Gamborg)B5ビタミン、5%スクロース、0.5g/LMES、pH5.7 (KOH)、使用直前にベンジルアミノプリンを最終濃度 0.044μ M、またシルウェット(Silwetl77)を1L当たり 200μ 1 (最終濃度0.02%) 加える)に関液のOD000が0.8になるように懸濁した。

浸潤を行う植物より開花結実している花を取り除いた。ロックウールを逆さにして、前記アグロバクテリウム懸濁液に結実していない花を漬け、デシケータに入れて、40mm HGで15分間減圧した。2から4週間で、種子を集めた。収穫した種子は、デシケータで保存した。

つぎに、選抜培地にて、形質転換体を選抜した。先に述べたように種子を殺菌し、選抜培地(MS塩、ガンボルグB5ビタミン、1%スクロース、0.5g/L MES、pH5.8、0.8%寒灭:オートクレープ後、選択用抗生物質、カルベニシリン(最終濃度100mg/L、カナマイシン(最終濃度50mg/L)を加える)にて22℃で培養し、耐性植物を選抜した。耐性植物は新しい培地に移し、本業が展開するまで育てた。ここの植物から種子を収穫した。同様の選抜を繰り返し、T3種子を獲得した。T3種子について、先に述べた方法によりラフィノース含量を定量した。結果を表4に示す。

表 4

植 物	ラフィノース含量(m g / g)
野生株	0. 2
形質転換体(pBIRS1)	0. 0
形質転換体(pBIRS9)	0. 0

産業上の利用可能性

本発明により、桁製されたラフィノース合成酵素、ラフィノース合成酵素遺伝子、ラフィノース合成酵素遺伝子と植物で発現可能な制御領域を有するキメラ遺伝子、及びこのキメラ遺伝子が導入された植物が提供される。

本発明のラフィノース合成酵素を用いることにより、スクロース及びガラクチノールから効率よくラフィノースを合成することができる。また、本発明のラフィノース合成酵素 遺伝子又はキメラ遺伝子を利用することにより、植物のラフィノース族オリゴ糖含量を変 化させることができる。

配列表

(1)一般情報

- (i) 出願人: 味の素株式会社
- (ii) 発明の名称:ラフィノース合成酵素遺伝子、ラフィノースの製造法 及び形質転換植物
- (iii) 配列数: 22
 - (v) コンピュータ読取り可能形式
 - (A) 媒体:フロッピーディスク
 - (B)コンピュータ: IBM PC 互換
 - (C)操作システム: PC-DOS/MS-DOS
 - (D)ソフトウェア: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPO)

(2) 配列番号1の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 30 amino acids
 - (B) 配列の型: アミノ酸
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (v) フラグメント型: internal
- (xi) 配列: SEQ ID NO:1:

Phe Gly Trp Cys Thr Trp Asp Ala Phe Tyr Leu Thr Val His Pro Gln

1 5 10 15

Gly Val Ile Glu Gly Val Arg His Leu Val Asp Gly Gly Cys
20 25 30

(2) 配列番号1の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 19 amino acids
 - (B) 配列の型: アミノ酸
 - (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (v) フラグメント型: internal
- (xi) 配列: SEQ ID NO:2:

Pro Val Ser Val Gly Cys Phe Val Gly Phe Asp Ala Ser Glu Pro Asp

1 5 10 15

Ser Arg His

(2) 配列番号3の配列の情報:

- (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 14 amino acids

(B) 配列の型: アミノ酸 (D) トポロジー: 直鎖状

((ii)	配列	の種	類:	ペプ	チド										
	(v)	フラ	グメ	ント	型:	inte	rnal									
((xi)	配列	: SE	Q ID	NO:	3:										
[yr /	lsp G	ln A	sp G	ln M	et V	al V	al V	al G	ln V	al P	ro T	rp P	TO			
1				5			•		10							
(2) ī	配列和	番号 4	4のほ	記列(の情報	袃:										
	(i)	配列	の性	質:												
				列の引			7 ba	se p	airs	; ·						
		• •		列の翌		-										
				の数:												
				ボロ・												
	(ii)			[独]:	CDN/	to to	mRN	Ą								
	(vi)					_		. •								
				ュウ	י) (נ	Sucur	n).S :	satı	vas)							
	· · ·	(B		+ 211												
	(1X)	配歹				ŧ⊐ £	. CD	<u>_</u>								
		-		徴を				3								-
	()	配列	-	在位			2401									
A A A A	AAACA						ፐርርር	.1.4.1.	CTTT	СТТ	СТТТ	тстт	CT C	ACAA	ATG	58
AAA	ianon	inc c		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	<i>.</i> . 01		1000		0111	011	0111				Met	00
															1	
GCT	CCT	AGT	TTT	۸۸۸	λλτ	GGT	GGC	TCC	AAC	GTA	GTT	TCA	TTT	GAT	•	106
	Pro															
			5			•	•	10					15	-		
TTA	AAT	GAC	ATG	TCG	TCA	CCG	TTT	GCA	ATC	GVC	GGA	TCG	GAT	TTC	ACT	154
Leu	Asn	Asp	Met	Ser	Ser	Pro	Phe	Ala	lle	Asp	Gly	Ser	Asp	Phe	Thr	
		20					25					30				
GTG	AAC	GGT	CAT	TCG	TTT	CTG	TCC	GAT	GTT	CCT	${\sf GAG}$	AAC	ATT	CTT	GCT	202
Val	Asn	Gly	His	Ser	Phe	Leu	Ser	Λsp	Val	Pro	Glu	Asn	ile	Val	Ala	
	35					40					45					
TCT	CCT	TCT	CCG	TAC	ACT	TCG	۸۲۸	GAC	۸AG	TCC	CCC	GTT	TCG	GTT	GGT	250
Ser	Pro	Ser	Pro	Tyr	Thr	Ser	ile	Asp	Lys	Ser	Pro	Val	Ser	Val	Gly	
50					55					60					65	
	TTT															298
Cys	s Phe	. Val	Gly	Phe	Asp	Ala	Ser	Glu	Pro	Asp	Ser	Arg	His	Val	Val	
				70)				75					80)	

TC	G /	\TT	GGG	AAG	CTG	۸۸G	GAT	ATT	CGG	TTT	۸TG	AGT	ATT	TTC	AGG	T	TT	346
Se	r I	lle	Gly	Lys	Leu	Lys	Asp	lle	Arg	Phe	Met	Ser	lle	Phe	Arg	P	he	
				85					90					95		_	·	Ω.
									GTT									394
·Ly	s '	Val		Trp	Thr	Thr	His		Val	Gly	Arg	Asn		Gly	Asp	L	æu	
٠.			100			4	050	105	000	0.0			110	-	0.01			440
									CTT									442
GI			Glu	inr	Gin	ile		He	Leu	ein	Lys		-	Ser	61)	r A	ırg	
~		115	CTT	TT(СТТ	СТТ	120	A 'TC	GTT	CAC	CCA	125		CCA	ACC	` 1	rcc	490
									Val									490
		lyr	191	rne	Leu	135	110	115	141	GIU	140		i ile	. VIF	, 1111		145	
13		CAC	ССТ	ccc	CAT		GAC	ттт	CTC	CAT			CTC	. CVU	: AC			538
									Val									330
		0111	110	01)	150		Мор			155		•, •	,	. 01.	16		J.,	
TC	CG	TCG	AAA	GTI			GCA	TCG	TTC	-		ATO	TTO	TA'			CAT	586
									Phe									
				165		-			170					17				
G	CT	GGT	GAT	GAT	ccc	TTT	GCA	CTI	GTT	ΛΛΑ	GAC	GC	G AT	G AA	G AT	C	GTG	634
Δ.	la	Gly	Ası	. Ası	Pro	Phe	: Ala	Leu	Val	Lys	Glı	ı Ala	a Me	t Ly	s []	e	Val	
			180)				185	.				19	0				
A.	GG	ACC	CA.	r ct	r GG	A ACT	TT	CGC	C TTC	TTG	G G A C	GA	G AA	G AC	T CC	A	CCA	682
A	rg	Thr	Hi	s Le	u Gla	y Thi	Phe	Arg	g Lei	ı Lev	Gli	ı Gl	u Ly	s Th	r Pi	0	Pro	
		195	5				200)				20	5					
									G TGC									730
G	ly	116	e Va	l As	p Ly	s Pho	e Gly	/ Tr	p Cys	s Thi	rTr	p As	pΛl	a Ph	e Ty	r		
	10					21					22	-					225	
									A GA									778
τ	hr	Va:	l Hi	s Pr			y Va	1 11	e Gl			l Ar	g Hı	s le			Asp	
,			T TC	* cc	23		ጥ ጥጥ	. cr	С СТ	23		C C1	T C	יד דו	_	40	TCC	926
									C CT									826
(ìХ	61	у Су			0 61	y Le	u va	1 Le 25		e 112	h va	sp G		55	.111	361	
	1 TY		A CA	24		C CA	т сс	САТ	C AC		A CA	A C	CA A'			ΔΔ	ACC	874
	-								e Th									014
	116	: G1	y 11.1 26		sp se	i na	p i i	26		il Ly	3 01	u u		70	311 0	111		
	ርፐቦ	י הר			AG C	1 A A A	יט טי			т ст	T T1	rg A			AA G	AG	TAA	922
																	λsn	•
		27		_,			28		_		=.		85					
	TAG			TC C	GT G	AC TA			AT CO	CC A!	AG G			GC C	∞	CGA	GCC	970

Tyr Lys Phe 290	Arg Asp	Tyr Val 295	Asn Pro	Lys Ala		Gly Pro	Arg Ala 305	•
GGC CAG AAG	GGG ATG		ATA TTT		=	AAA GGA		1018
Cly Cln Lys								,010
01, 01. 2,0	310			315		5,0 01,	320	
AAG ACT GTG			CTT TGG		T TTG	TGT GGA		1066
Lys Thr Val								
	325		330			335	.,.	
GGT GGC CTT		CAG GTG		TTG CC	T GAG		GTG ATT	1114
Gly Gly Leu								
340	_		345			350		
CAG CCA GTO		CCA GGG		ATG AC	CG ATG	GAG GAT	TTG GCG	1162
Gln Pro Val	Leu Sei	r Pro Gly	Leu Gln	Met Th	nr Met	Glu Asp	Leu Ala	
355		360			365			
GTG GAT AAG	ATT GT	T CTT CAT	AAG GTC	GGG C	TG GTC	CCG CCG	GAG AAG	1210
Val Asp Lys	s Ile Va	l Leu His	Lys Val	Gly Le	eu Val	Pro Pro	Glu Lys	
370		375		3	80		385	
GCT GAG GA	G ATG TA	C GAA GGA	CTT CAT	GCT C	AT TTG	GAA AAA	GTT GGG	1258
Ala Glu Gl	u Met Ty	r Glu Gly	Leu His	s Ala H	is Leu	Clu Lys	Val Gly	
	39	0		395			400	
ATC GAC GG	T GTT AA	G ATT GAC	GTT ATO	C CAC C	TA TTG	GAG ATO	TTG TGT	1306
lle Asp Gl	y Val Ly	s lle Asp	Val Ile	e His L	eu Leu	Glu Met	t Leu Cys	
	405		410	0		415	5	
GAA GAC TA	T GGA GG	G AGA GTO	GAT TT	G GCA A	AG GCA	DAT TAT	C AAA GCA	1354
Glu Asp Ty	r Gly Gl	y Arg Val	Asp Le	u Ala L	ys Ala	Tyr Ty	r Lys Ala	
42	:0		425			430		
ATG ACC AA	A TCA AT	AAA TAA AT	CAT TT	T AAA C	GGA AAT	GGV GIA	C ATT GCA	1402
Met Thr Ly	's Ser II	le Asn Lys	s His Ph	e Lys (Cly Asn	Gly Va	l lle Ala	
435		440			445			
AGT ATG G								1450
Ser Met G	lu His C	ys Asn As	p Phe Me	t Phe I	Leu Gly	Thr Gl		
450		455			460		465	
TCT CTT G								1498
Ser Leu C	ly Arg V	al Gly As	p Asp Pt	e Trp	Cys Thi	r Asp Pr	o Ser Cly	
		70		475			480	
GAT CCA A								1546
Asp Pro A	sn Gly T	hr Phe Tr	p Leu C	ln Gly	Cys Hi		al His Cys	
	485		_	90			95	. == .
							AC TGG GAT	1594
Ala Asn A	sp Ser L	eu Trp Me	et Gly A	sn Phe	lle Hi	s Pro As	sp Trp Asp	

500	505	510	
ATG TTC CAA TCC ACC	CAC CCT TGT GCC	GCC TTC CAT GCT GCC 1	CT CGA 1642
Met Phe Gln Ser Thr	His Pro Cys Ala	Ala Phe His Ala Ala S	Ser Arg
515	520	525	•
		AGT GAT TCT GTG GGA	
		Ser Asp Ser Val Gly I	
530	535	540	545
		CTT CCT GAT GGA TCG	
•		Leu Pro Asp Gly Ser 555	560
550		CGC GAT TGT TTG TTT	
		Arg Asp Cys Leu Phe	
565	570		old hop
		AAG ATT TGG AAT CTC	AAC AAG 1834
		lys Ile Trp Asn Leu	
580	585	590	
TTC ACT GGA GTG AT"	T GGT GCA TTC AAC	TGC CAA GGA GGA GGA	TGG TGT 1882
Phe Thr Gly Val Ile	e Gly Ala Phe Asr	Cys Gln Gly Gly Gly	Trp Cys
595	600	605	
CGT GAG ACA CGC CG	C AAC CAA TGC TT	T TCA CAA TAC TCA AAA	CGA GTG 1930
Arg Glu Thr Arg Ar	g Asn Gln Cys Pho	e Ser Gln Tyr Ser Lys	Arg Val-
610	615	620	625
		A GAA TGG CAC AGT GGA	
		c Glu Trp His Ser Gly	
63		635	640
		C TTT GCG CTT TAC CTC	
		r Phe Ala Leu Tyr Leu 0 655	tyr Gin
645	65 COUNTRY TO AND OF	C TCT CAA GAT CTT GAC	ΛΤΛ GCT 2074
		o Ser Gln Asp Leu Asp	
660	665	670	
		C ACT GTT TCA CCA GTG	ACC AAA 2122
		le Thr Val Ser Pro Val	
675	680	685	•
		CC CCA ATT GGG CTG GTG	AAC ATG 21.70
		la Pro Ile Gly Leu Val	
690	695	700	705
	GA GCC ATC CAA TO	CT GTG GAC TAT GAC GA	GAC CTA 2218
Leu Asn Thr Ser G	ly Ala lle Gln S	er Val Asp Tyr Asp As	Asp Leu
7	10	715	720

AGC	TCA	GTC	GAG /	ATT C	GT G	TC A	AA G	GG T	CT G	GT (GAG	ATG	CGA	GI	۲Λ	TTT	2266
Ser	Ser	Val	Glu	lle (Sly V	al L	ys G	ly C	ys G	ly (Clu	Net	Arg	٧e	al	Phe	
			725				7	30					735				
GCA	TCG	AAA	AAA	CCA!	CC C	CT 1	CT C	GT A	TT G	AT (GGG	GAG	GAT	G	TT	CCC	2314
٨la	Ser	Lys	Lys	Pro /	Arg A	lla C	ys A	rg I	le A	sp (Gly	Glu	Asp	٧a	al	Gly	
		740				7	45					750					
					GAC (
Phe	Lys	Tyr	Asp	Gln /	Asp (let '	Val V	al V	al	Gln	Val	Pro	T	rp	Pro	•
	755					760					765						
					GGT (2407
	Asp	Ser	Ser		Gly (Gly	[le	Ser '			Glu	Tyr	Leu	ı P	he		
770					775					780							
					C TC									GC	I'A'	ICAA	
TAT	TTCT	CTC (CAAAA	GAAA	A TT.	ATGT	GTAA	TTT	GGAG	AGT	AAT	FAAG	TGA				2517
۷۵۱		·			- 14t	± D											
(2)					の悄	報:											
	(1		列の			. 70		•									
					長さ				acio	S							
•					· 歌 :												
	(::				ョジー : 夕:			•									
					. J. ID NO		Ą										
Ma.					Lys		Glv	C1 v	Ser	Asn	Val	Va I	Se	r I	Phe	. 15	ח
na C			001	5	<i>D</i> , 3		01)	0,1	10		,	, , ,		•	15		r
	_	ı Asr	Asn		Ser	Ser	Pro	Phe		[]e	Asc	Gly	, Se	r			e
V 1,	, 500		20			-		25						0			-
Th	r Vai	l Asr			Ser	Phe	Leu		Asp	Val	Pro	Glu			lle	. Va	1
		35					40		•			4					
Al	a Se			Pro	Tyr	Thr	Ser	[le	٨sp	Lys	Sei	Pr	o Va	i],	Sei	. Va	1
	5	0				55					60)					
G1	у Су	s Pho	e Val	Gly	Phe	Asp	A J.a	Ser	Glu	Pro	As	p Se	r Ai	rg	Hi	s Va	1
6	5				70					75	;					8	30
٧a	1 Se	r Il	e Gly	/ Lys	Leu	Lys	Asp	ile	Arg	Phe	e Me	t Se	r 1	le	Ph	e Ar	rg
				85	,				90						9	5	
Ph	e Ly	s Va	l Tr	Tr	Thr	Thr	llis	Trp	Val	Gly	y Ar	g As	n G	ly	G1	y As	sp
			100					105						10			
											_						
Le	eu Gl	u Se	r Gl	u Thi	r Gln	lle	: Val	lle	Leu	Gli	u Ly	s Se	er A	sp	Se	r G	ly
Le	u Gl	u Se 11		u Thi	r Gln	lle	Val 120		Leu	G1	u Ly	s Se 12		sp	Se	r G	ly
		11	5		r Gln e Leu		120)				12	25				

Ser	lle	Gln	Pro	Gly	Asp	Asp	Asp 1	Phe	Val	Asp	Val (Cys '	Val (Glu :	Ser
145					150					155					160
Gly	Ser	Ser	Lys	Val 165	Val	Asp	Ala :		Phe 170	Arg	Ser !	Met 1		Tyr 175	Leu
His	Ala	Gly	Λsp 180	Λsp	Pro	Phe	Ala	Leu 185	Val	Lys	Glu		Met 190	Lys	lle
Val	Arg	Thr 195	His	Leu	Gly	Thr	Phe 200	Arg	Leu	Leu		G1u 205	Lys	Thr	Pro
Pro	Gly 210	lle	Val	Asp	Lys	Phe 215	Gly	Trp	Cys	Thr	Trp 220	Asp	Ala	Phe	Tyr
Leu 225	Thr	Val	His	Pro	Gln 230	Gly	Val	Ile	Glu	Cly 235	Val	Arg	His	Leu	Val 240
Asp	Gly	Gly	Cys	Pro 245		Gly	Leu	Val	Leu 250	lle	Asp	Asp	Gly	Trp 255	G1n
Ser	lle	Gly	His 260		Ser	Asp	Pro	11e 265	Thr	Lys	Glu	Gly	Met 270	Asn	Gln
Thr	Val	Λ1a 275		Glu	Gln	Met	Pro 280	Cys	Arg	Leu	Leu	Lys 285	Phe	Gln	Glu
Asn	Tyr 290		s Phe	: Arg	Λsp	Tyr 295	Val	Asn	Pro	Lys	Ala 300	Thr	Gly	Pro	Arg
Ala 305		/ Gli	n Lys	s Gly	% Met 310		Ala	Phe	lle	Asp 315		Leu	Lys	Gly	G1u 320
Phe	: Lys	s Th	r Va	1 Glu 325		(Va)	l Tyr	Val	330		Λla	Leu	Cys	Gly 335	
Trp	G1;	y G).	y Le 34		g Pro	Glr	n Val	Pro 345		· Lei	Pro	Glu	Ala 350		(Val
Ιlϵ	e Gla	n Pr 35		l Le	u Ser	Pro	360		ı Glr	n Me1	Thr	M et 365		Asp	Leu
Ala	a Va 37		p Ly	s Il	e Val	1 Lei 37		Lys	s Va]	l G13	7 Leu 380		Pro	Pro	Glu
_			u Gl				u Gly			s Ala 39		Leu			400
G1	y Il	c As	p Gl	y Va 40		s Il	e Ası	p Va	1 114 41		s Le	ı Lei	ı Glu	41!	t Leu 5
Су	s Gl	.u As	sp Ty 42		y G)	y Ar	g Va	1 As 42		u Al	a Ly:	s Ala	a Ty:		r Lys
Al	a Me		nr L: 35	ys Se	er Il	e As	n Ly 44		s Ph	e Ly	s Gl	y As:		y Va	l lle
Ι۸		er M 50		lu Hi	is Cy		sn As 55	p Ph	ie Ne	τ Ph	e Le 46		y Th	r Gl	u Ala

lle	Ser	Leu	Gly	Arg	Val	Gly	Asp	Asp	Phe	Trp	Cys	Thr	Asp	Pr	o Se	r
465					470					475					48	80
Gly	٨sp	Pro	Asn	Gly	Thr	Phe	Trp	Leu	Cln	Cly	Cys	His	Met	; Va	1 Hi	s
				485					490					49	5	
Cys	Ala	Asn	Asp	Ser	Leu	Trp	Met	Gly	Asn	Phe	ile	His	Pro) As	p T	ГÞ
			500					505					510)		
Asp	Met	Phe	Gln	Ser	Thr	His	Pro	Cys	٨la	Ala	Phe	His	. Ala	a Al	a S	er
		515					520					525	j			
Arg	Ala	lle	Ser	Gly	Cly	Pro	lle	Tyr	Val	Sei	. Asp	Ser	. Va	1 G)	ly L	ys
	530					535					540)				
His	Asn	Phe	Asp	Leu	Leu	Lys	Lys	Leu	(Va)	Lei	ı Pro	Λs	p G1	y Se	er [le
545					550					55						60
		Ser	- Glu	Tyr			Leu	Pro	Thi	·Λr	g Ası	Cy	s Le	u Pl	he G	lu
		,		565					570						75	
Ast	Pro	Lei	ı His			Gli	ı Thr	Me	t Le	ı Ly	s Ile	e Tr	p As	n L	eu A	sn
			580					589					59			
Lys	s Phe	≥ Thi			l Ile	• G1;	y Ala	a Pho	e As	n Cy	s Gl	n Gl	y G]	y G	ly 1	rp
-,		595					600					60				
Cvs	s Arı			r Ars	e Ara	g Asi	n Gla		s Ph	c Se	r Gl	n Ty	r Se	er L	ys l	\rg
-	61	_				61		-			62					_
Ya.			r Ly:	s Thi	r Ası	n Pr	o Ly:	s As	p Il	e G1	u Tr	p Hi	s Se	er G	;ly (Glu ·
62			-		63		_		-	63						640
		o II	e Se	r II			y Va	l Ly	s Th			a Le	eu T	yr I	eu '	Tyr
				64					65						355	
Gl	n Al	a Ly	s Ly			c Le	ນ Se	r Ly	s Pr	o Se	er Gl	in As	sp L	eu /	Asp	lle
		•	66					68						70		
A1	a Le	u As			e Gl	u Ph	e Gl	u Le	eu I	le T	hr Va	al Se	er P	ro '	Val	Thr
		67					68						85			
Ly	s Le			n Th	ır Se	r Le	eu Hi	s Pi	ne A	la P	ro I	le G	ly L	eu '	Val	Asn
•	69						95					00				
Μe			sn Th	ır Se	er Gl	Ly A	la II	le G	ln S	er V	al A	sp T	yr A	lsp	Asp	Asp
70						10					15					720
		er Se	er Va	al G1			ly Va	al L	ys G	ly C	ys G	ly G	lu b	let	Arg	Val
					25		•			30					735	
P	he A	la S	er L			ro A	rg A	la C	ys A	rg 1	le A	sp 0	;ly (Glu	Asp	Val
• '				40 40					45			-		750	-	
c	lv P	he L			sp G	ln A	sp G			al V	/al V	al (ln '	Val	Pro	Trp
J	-, .		55					60					765			
Р	ro I			er S	er S	er C	ly C		le S	Ser '	Val	lle (Glu	Tyr	Leu	Phe
•		70					775	-				780				
	•															

(2) 配列番号6の配列の情報:

(i) 配列の性質:	
(A) 配列の長さ: 23 base pairs	
(B) 配列の型: 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直 鎖状	
(ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列: SEQ ID NO:6:	
TTYTAYCTBA CHGTNCAYCC TCA	23
(2) 配列番号7の配列の情報:	
(i) 配列の性質:	
(A) 配列の長さ: 23 base pairs	
(B) 配列の型: 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列: SEQ ID NO:7:	
TTYTAYCTBA CHGTNCAYCC CCA	23
(2) 配列番号8の配列の情報:	
(i) 配列の性質:	
(A) 配列の長さ: 23 base pairs	
(B) 配列の型: 核酸	-
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(ii) 配列の種類:他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列: SEQ ID NO:8:	
TTYTAYCTBA CHGTNCAYCC ACA	23
(2) 配列番号9の配列の情報:	
(i) 配列の性質:	
(A) 配列の長さ: 23 base pairs	
(B) 配列の型: 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列: SEQ ID NO:9:	
TTYTAYCTBA CHGTNCAYCC GCA	23

- (2) 配列番号10の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸・
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 6番目及び11番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。

(xi) 配列: SEQ ID NO:10: GARGGNGTNM GNCAYCTRGT NGAYGG

26

- (2) 配列番号11の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 6番目及び!!番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:11:

GARGGNGTNM GNCAYCTYGT NGAYGG

- (2) 配列番号12の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:

- (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 6番目及び11番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
- (xi) 配列: SEQ ID NO:12: GARGGNGTNM GNCAYTTRGT NGAYGG

26

- (2) 配列番号13の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 3番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
- (xi) 配列: SEQ ID NO:13: GTNGGNTGYT TYGTNGGYTT YGAYGC

26

- (2) 配列番号14の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
 - (D) 他の情報: 3 番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はT
- を表す。 (xi) 配列: SEQ ID NO:14: CTNCCNTCYT TYCTNCGRTT YCAYGC

- (2) 配列番号15の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 29 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸

- (C) 鎖の数: 一本鎖
- (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 9番目及び11番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
- (xi) 配列: SEQ ID NO:15: TTYGAYGCNT CNGARCCHGA YTCDCGNCA

- 29

- (2) 配列番号16の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 30 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - . (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 9番目及びI]番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:16:

TTYGAYGCNT CNGARCCHGA YTCDAGYCAY

30

- (2) 配列番号17の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 20 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (xi) 配列: SEQ [D NO:17:

GAYCARGAYC TRATGGTNGT

- (2) 配列番号18の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸

- (C) 鎖の数: 一本鎖
- (D) トポロジー: 直鎖状
- (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 6番目及び15番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、 Λ 、G、C又はTを表す。
- (xi) 配列: SEQ ID NO:18: CCRTCNACYA GRTGNCKNAC NCCYTC

26

- (2) 配列番号19の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型:核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
- (D) 他の情報: 6 番目及び15番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はTを表す。
- (xi) 配列: SEQ ID NO:19: CCRTCNACRA GRIGNCKNAC NCCYTC

- (2) 配列番号20の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 26 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
 - (D) 他の情報: 6番目及び15番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、 又はTを表す
- C、C又はTを表す。
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:20:

- (2) 配列番号21の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 29 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
 - (D) 他の情報: 3 番目及び18番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、
- C、C又はTを表す。
 - (xi) 配列: SEQ ID NO:21:

TGNCGHGART CDGGYTCNGA NGCRTCRAA

29

- (2) 配列番号22の配列の情報:
 - (i) 配列の性質:
 - (A) 配列の長さ: 30 base pairs
 - (B) 配列の型: 核酸
 - (C) 鎖の数: 一本鎖
 - (D) トポロジー: 直鎖状
 - (ii) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
 - (ix) 配列の特徴:
 - (A) 特徴を表す記号:
 - (B) 存在位置:
 - (D) 他の情報: 19番目のヌクレオチドNはイノシンを、他のNは、A、G、C又はT

を表す。

(xi) 配列: SEQ ID NO:22:

RTGRCTHGAR TCDGGYTCNG ANGCRTCRAA

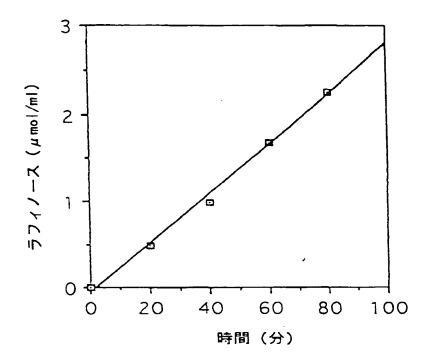
請求の範囲

- 1. 下記性質を有するラフィノース合成酵素。
- (1) 作用及び基質特異性:スクロースとガラクチノールからラフィノースを生成する。
- (2) 至適pH:約6~8
- (3) 至菡温度:約35~40℃
- (4) 分子量:
- ①ゲルろ過クロマトグラフィーにより測定される分子量:約75kDa~95kDa
- ②ポリアクリルアミドゲル電気泳動により測定される分子量:約90kDa~100k Da
- ③還元条件下におけるSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動により測定される分子 蛍:約90kDa~100kDa
- (5)阻害:
 - ヨードアセトアミド、パーエチルマレイミド、ミオイノシトールにより阻害される。
- 2. アミノ酸配列中に、配列表の配列番号1~3に示す各アミノ酸配列を含む請求項1記載のラフィノース合成酵素。
- 3. 下記(A)又は(B)に示すタンパク質であるラフィノース合成酵素。
- (A) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸の 置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、スクロースとガ ラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質。
- 4. スクロース及びガラクチノールに請求項1~3のいずれか一項に記載のラフィノース合成酵素を作用させてラフィノースを生成させることを特徴とするラフィノースの製造方法。
- 5 請求項1~3のいずれか一項に記載のラフィノース合成酵素をコードするDNA。
- 6. 下記(A)又は(B)に示すタンパク質をコードするDNA。
- (A) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質。
- (B) 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列において、1 若しくは数個のアミノ酸の 置換、欠失、挿入、付加、又は逆位を含むアミノ酸配列からなり、かつ、スクロースとガ ラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質。
- 7. 下記 (a) 又は (b) に示す DNA である 請求項 5 記載の DNA。
- (a) 配列表の配列番号4に記載の塩基配列のうち、少なくとも塩基番号57~2408 からなる塩基配列を含むDNA。
- (b) 配列表の配列番号 4 に記載の塩基配列のうち、少なくとも塩基番号 5 7~2 4 0 8 からなる塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつスクロースとガラクチノールからラフィノースを生成する活性を有するタンパク質をコードする D N A。

- 8. ラフィノース合成酵素遺伝子又はその一部と、植物細胞で発現可能な転写制御領域とを含むキメラ遺伝子。
- 9. 前記ラフィノース合成酵素遺伝子が、請求項5~7のいずれか一項に記載のDNAである請求項8記載のキメラ遺伝子。
- 10. 前記転写制御領域が、前記DNAのコード鎖に相補的な配列を有するアンチセンスRNAを発現するように前記DNAに連結されている請求項8又は9記載のキメラ遺伝子。
- 11. 請求項8~10のいずれか一項に記載のキメラ遺伝子で形質転換された植物。
- 12. 請求項 $8\sim10$ のいずれか一項に記載のキメラ遺伝子で植物を形質転換し、この遺伝子を植物細胞内で発現させることにより、前記植物のラフィノース族オリゴ糖含量を変化させる方法。

要約書

キュウリより精製したラフィノース合成酵素をスクロースとガラクチノールに作用させることにより、効率よくラフィノースを生成させた。また、ラフィノース合成酵素遺伝子と植物で発現可能な制御領域を有するキメラ遺伝子で植物を形質転換することにより、内在性ラフィノース合成酵素の機能を制御し、ラフィノース族オリゴ糖の低減下した植物を作出した。



F | G. 1

M S

200

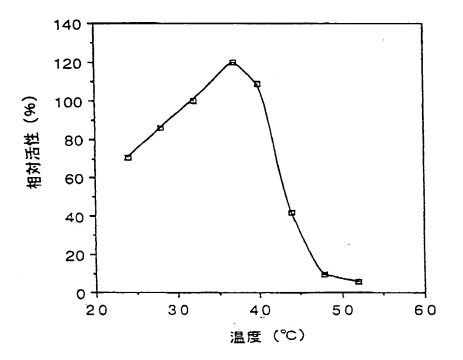
116

97.4

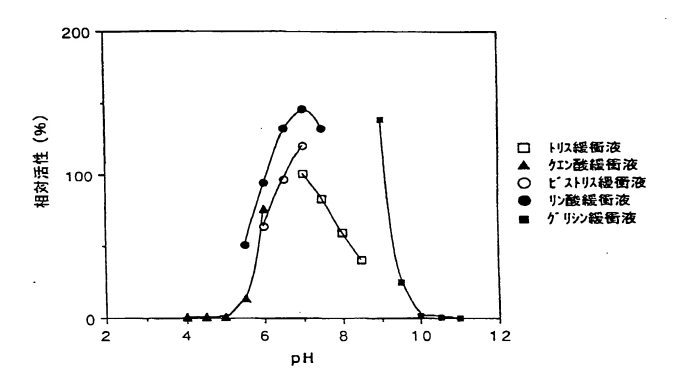
66

45

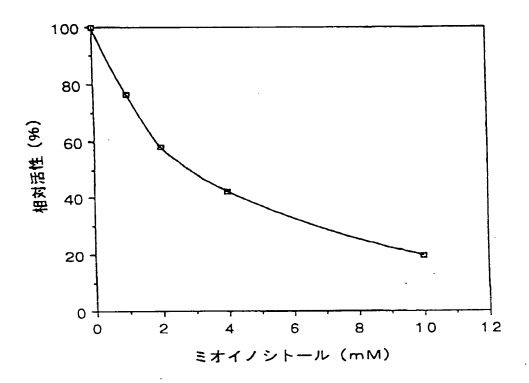
F 1 G. 2



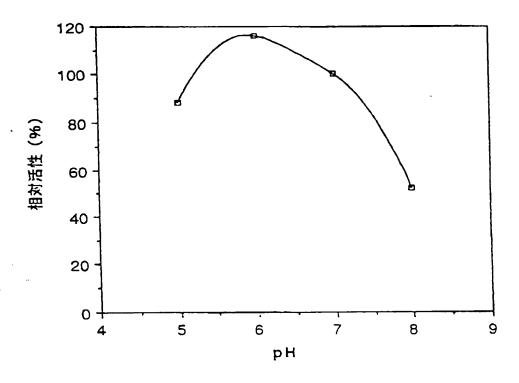
F / G. 3



F I G. 4



F 1 G. 5



F 1 G. 6

S.- GAR CON GIN MON CAY CTR GTN GAY OG -3'(配列番号10) 5'- GAR GGN GTN BIGN CAY CTY GTN GAY GG -3'(配列番号11) 5. - GAR GGN GTN NGN CAY TTR GTN GAY GG -3"(配列番号12) Phe Gly Trp Cys Thr Trp Asp Ala Phe Tyr Leu Thr Val His Pro Gln Gly Val 11c Glu Gly Val Arg His Leu Val Asp Gly Gly Cys B. 5 (配列番号18) 3.- CTY OCN CAN KCI GTR GAY CAI CTR CC -5. B'I CTR GAR CAI CTR CC -5' (ALM)番号20) 3' - CTY CCN CAN KCI GTR TAY CAI CTR CC -5' (配列番号19) 3' - CTY OCX CAN KCI 83 2 5' - TTY TAY CTB ACII GTN CAY COC CA -3' S' - TTY TAY CTB ACII GTN CAY CCA CA -3' S - 17Y TAY CTB ACII GTN CAY CCG CA -3" S' - TTY TAY CTB ACII GTN CAY CCT CA -3' (配列番号8) A3 (配列器号9) A4 (配列番号7) A2 (配列番号6) AI (配列番号1)

0.1 (配列都号21) 0.2 (配列番号22) 5'- TTY GAY GCN TCN GAR CCH GAY TCD CGN CA -3' (ACDU吊号15) 5.- TIY GAY GCN TCN GAR CCII GAY TCD AGY CAY -3"(配列番号16) 3' - AAR CTR CGN AGI CTY GGD CTR AGII GCI GT -5' 3' - AAR CTR OGN AGI CTY GGD CTR AGII TCR GTR -5' Pro Val Ser Val Gly Cys Phe Val Gly Phe Asp Ala Ser Glu Pro Asp Ser Arg Uis S. - CTN GGN TGY TTY GTN GGY TTY GAY GC -3'(配列番号13) C2 S'- CTN GGN TGY TTY GTN GGR TTY GAY GC -3'(配列番号14) 20 = (配列番号2)

E 5.- GAY CAR GAY CTR ATG GTN GT -3'(配列番号17) Tyr Asp Gln Asp Gln Mct Yal Yal Gln Yal Pro Trp Pro (配利番号3) F1G. 7